```
8/5/7
DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
```

007254693

WPI Acc No: 1987-251700/198736

XRAM Acc No: C87-106508

Prodn. of hybrid protein comprising mature human serum albumin - having trypsin cleavable hydrophilic extension, by growing E. coli cells

transformed with new inducible plasmid

Patent Assignee: GENETICA (GENE-N)

Inventor: LATTA M; MAYAUX J F; SARMIENTOS P; MAYAUX J
Number of Countries: 013 Number of Patents: 007

Patent Family:

2								
Patent No	Kind	Date	Apj	plicat No	Kind	Date	Week	
EP 236210	A	19870909	EP	87400355	A	19870219	198736	В
FR 2594846	Α	19870828	FR	862379	Α	19860221	198745	
JP 62275695	Α	19871130	JP	8737683	Α	19870220	198802	
EP 236210	· B	19911023					199143	
DE 3773963	G	19911128					199149	
US 5100784	Α	19920331	US	8716651	Α	19870219	199216	
US 5187261	Α	19930216	US	8716651	Α	19870219	199309	
			US	91653195	Α	19910208		

Priority Applications (No Type Date): FR 862379 A 19860221 Cited Patents: EP 138437; EP 200590; 1.Jnl.Ref; EP 114506; EP 1929; EP 73646

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 236210 A F 55

Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

US 5100784 A 36

US 5187261 A 36 C07K-015/02 Div ex application US 8716651 Div ex patent US 5100784

Abstract (Basic): EP 236210 A

Prodn. of hybrid protein (A), contg. a hydrophilic, N-terminal peptide extension terminated by a trypsin cleavage site, fused to the mature human serum albumin (HSA) sequence, comprises cultivating a strain of E. coli able to retain a plasmid which contains the nucleotide sequence coding for (A), the expression of which is controlled by an inducible bacterial promoter. Also new are (1) the plasmids pXL462; pXL641; pXL740 and pXL741 and (2) hybrid proteins expressed by these plasmids.

pXL462 contains the PL promoter; the ribosome-binding site (RBS) of the gene cII of lambda phage (lacking the tR1 transcription termination site); ATG start codon and the first 6 codons of the cII gene. It produces an (A) having the N-terminal extension of formula (Met)-Val-Arg-Ala-Asr-Lys-Arg. pXL641 contains the Ptrp promoter followed by penicillin amidase (PA) promoter; the RBS of PA and the first 6 codons of the PA gene. It produces an (A) with N-terminal extension of formula Met-Lys-Asn-Arg-Asn-Arg. pXL740 and pXL741 are similar to pXL641 but the extension is modified by directed mutagenesis to Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg or Met-Lys-Arg-Lys-Arg. The (A) formed is converted to denatured, insoluble form, then renatured and solubilised

to rearrange the sec. and tert. structures of the polypeptide chain. (A) is treated with trypain to give a protein having a primary structure identical to HSA.

USE/ADVANTAGE - (A) can be converted into mature HSA. 0/11

Title Terms: PRODUCE; HYBRID; PROTEIN; COMPRISE; MATURE; HUMAN; SERUM; ALBUMIN; TRYPSIN; CLEAVE; HYDROPHILIC; EXTEND; GROW; COLI; CELL; TRANSFORM; NEW; INDUCE; PLASMID

Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Main): C07K-015/02

International Patent Class (Additional): C07H-015/12; C07H-017/00; C07K-013/00; C07K-015/06; C12N-001/21; C12N-015/00; C12P-019/34;

C12P-021/02; C12R-001/19

File Segment: CPI

11 Numéro de publication:

0 236 210 A1

	`
- 61	7

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

② Numéro de dépôt: 87400355.1

(5) Int. Cl.4: C 12 N 15/00, C 07 K 13/00

2 Date de dépôt: 19.02.87

@ Priorité: 21.02.86 FR 8602379

① Demandeur: GENETICA, 160 Quai de Polangis, 94340 Joinville Le Pont (FR)

43 Date de publication de la demande: 09.09.87 Bulletin 87/37 (7) Inventeur: Latta, Martine, 297 Rue de Charenton-75, F-75012 Paris (FR) Inventeur: Mayaux, Jean-François, 2iter, Boulevard de la République, F-92260 Fontenay aux Roses (FR) Inventeur: Sarmientos, Paolo, Via Mose Blanchi 104, Milano (IT)

Etats contractants désignés: AT BE CH DE FR GB IT LI LU_NL SE Mandataire: Pilard, Jacques et al, RHONE-POULENC RECHERCHES Service Brevets Pharma 25, Quai Paul Doumer, F-92408 Courbevoie Cedex (FR)

Procédé de préparation de la sérum albumine humaine mature.

Procédé de préparation de sérum-allbumine humaine mature à partir d'une sérum-albumine humaine produite par vois microbiologique sous forme de protéine fusionnée («pseudo-pro-SAH»).

La présente invention concerne un procédé de préparation de la sérum-albumine humaine mature à partir d'une sérum-albumine humaine produite par voie microbiologique sous forme de protéine fusionnée.

Il existe un grand choix d'organismes hôtes, tels que les cellules mammifères modifiées ou les micro-organismes qui peuvent potentiellement être utilisés en vue de la production en quantités importantes de protéines humaines d'une grande valeur thérapeutique.

5

10

15

20

25

30

L'utilisation de cellules mammifères modifiées par les techniques de l'ADN recombinant présente l'avantage de conduire à des produits très proches de ceux d'origine naturelle ; cependant la culture de ces cellules est délicate et ne peut être conduite que dans des volumes limités.

L'emploi de micro-organismes, tels que les bactéries, permet une fabrication à une échelle plus importante mais présente l'inconvénient de conduire à des produits qui diffèrent sensiblement des produits d'origine naturelle. Ainsi les protéines normalement glycosylées chez l'homme ne sont pas, en général, glycosylées par les bactéries [P. Berman et L.A. Laskey, Trends Biochem. Sci., (1985) 10, p.51 et suivantes]. Par ailleurs, les protéines humaines exprimées à haut niveau dans des bactéries telles que E.coli acquièrent souvent une conformation non native qui s'accompagne d'une précipitation intracellulaire [R.G. Schoner et coll., Bio. Technol. (1985), 3, p.151 et suivantes ; J.M. Schoemaker et coll., EMBO J. (1985), 4, p.775 et suivantes]. Enfin, pour qu'un gène puisse s'exprimer dans une bactérie, telle que E.coli, il est indispensable de positionner un codon initiateur méthionine devant la séquence codante de la protéine mature. Généralement, ce résidu n'est pas excisé par la méthionyl aminopeptidase de E.coli [P.H. Seeburg et coll., 1985, 2, p.37 et suivantes ; J.M. Schoner et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1981), 81,p.5403].

La protéine obtenue présente donc un acide aminé anormal comme premier résidu qui peut provoquer l'inhibition stérique d'une activité biologique si le début de la protéine est impliqué dans cette activité. Le résidu peut également présenter un caractère immunogène néfaste à l'administration ultérieure de la protéine.

5

10

15

20

Il résulte que le choix d'une cellule-hôte dépend de la protéine spécifique que l'on veut obtenir. Dans le cas d'une protéine de valeur marchande élevée et nécessaire en quantité limitée, les cellules mammifères peuvent constituer une source particulièrement bien adaptée. Par contre dans le cas d'un produit de valeur marchande plus faible et nécessaire en quantité importante, de l'ordre de plusieurs dizaines de tonnes, telle que la sérum-albumine humaine (SAH), il paraît indispensable d'utiliser des microorganismes tout en remédiant aux inconvénients liés à leur emploi.

Lorsque la SAH est exprimée à partir d'une construction génétique du type "Promoteur-Site de démarrage de traduction-ATG-Gène de la SAH mature", la protéine obtenue conserve généralement une méthionine comme résidu N-terminal. Pour éliminer la méthionine N-terminale de protéines hétérologues exprimées chez E.coli, plusieurs méthodes peuvent être envisagées, telles que le clivage enzymatique in vivo, l'excision protéolytique pendant ou immédiatement après le transport à travers la membrane ou bien des digestions protéolytiques ou chimiques in vivo.

Il est connu, en particulier d'après J.P. Waller, J. Mol.

Biol., (1963), 7, p.483 et suivantes, que E.coli possède une méthionyl aminopeptidase qui excise la méthionine N-terminale d'un certain
nombre de protéines. Cependant la spécificité du mécanisme est mal
connue et il est supposé que ce mécanisme dépend du ou des résidus
suivant la méthionine [V.M. Vogt, J. Biol. Chem. (1970), 245, p.4760

et suivantes; H.J. George et coll., (1985) DNA, 4, p.273].

Les protéines sécrétées sont généralement initialement synthétisées sous forme d'une préprotéine comportant une "Séquencesignal" qui inclut le premier résidu. Cette séquence subit une excision protéolytique pendant ou immédiatement après le transport à travers la membrane [R. Scheckman, Trends Biochem (1985), 10, p.177]. Cependant ce système ne convient généralement pas dans le cas de protéines cytoplasmiques ou hétérologues du fait des problèmes de transport dûs soit à certaines parties de la séquence primaire de la protéine [J. Tommassen et coll, EMBO J. (1985), 4 p.1041] soit à une précipitation intra-cytoplasmique trop rapide de la protéine. Par ailleurs les mécanismes impliqués dans la sécrétion de protéines par les cellules encaryotes, telles que la SAH sécrétée par les cellules hépatiques, sont vraisemblablement assez différents des mécanismes de sécrétion mis en jeu dans des microorganismes tels que les bactéries gram-négatives [N.Wickner et H. Lodish, Science (1985), 230 p.400].

5

10

15

20

25

Il a été également proposé d'employer des digestions chimiques ou enzymatiques afin de convertir in vitro la protéine synthétisée par la bactérie sous la forme d'une protéine fusionnée. Cette conversion a pour but l'excision spécifique d'une séquence peptidique étrangère à la protéine désirée, située en position N-terminale et contenant la méthionine comme premier résidu. Un exemple simple est celui d'une protéine qui ne possède pas naturellement de résidus méthionine [R.E. Chance et coll., "Peptides: Synthèses-Structure-Fonction", D.H. Rich et E. Gross, ed., Pierce Chem. Co, Rocford, Ill., (1981) p.721 et suivantes]. Dans ce cas, un traitement in vitro par le bromure de cyanogène permet l'excision de la méthionine N-terminale. Cependant ce cas ne se présente que très rarement dans le cas de protéines de poids moléculaire élevé.

샄

Certaines protéases, comme la collagénase et le facteur X, reconnaissent une séquence de plusieurs acides aminés, ce qui les rend relativement spécifiques. [K. Nagai et H.C. Thogerson, Nature (1984), 309, p.810 et suivantes; J. Germino et D. Bastia, Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1984), 81, p.4692 et suivantes]. Une construction génétique permet donc de positionner la séquence reconnue par la protéase en question devant le premier acide aminé de la protéine désirée. Cette protéine fusionnée devient ainsi un substrat de la protéase, le produit principal de la réaction étant la protéine possédant en position N-terminale le même acide aminé que la protéine mature. Cependant, l'inconvénient majeur de cette méthode réside dans le prix de la protéase surtout lorsqu'il s'agit de produire une protéine en grande quantité.

5

10

15

20

25

30

La SAH est synthétisée par les cellules humaines d'abord sous forme de prépro-SAH (figure 1). Une séquence signal de 18 acides aminés est enlevée pendant le transport de la SAH à travers le lumen du réticulum endoplasmique et il reste encore 6 acides aminés à l'extrémité N-terminale (Arg- Gly- Val- Phe- Arg- Arg-) qui ne sont pas présents dans la SAH circulante. Selon S.O. Brennan et R.W. Carrell, Biochim. Biophys. Acta (1980), 621, p.83 et suivantes, ce propeptide ne semble jouer aucun rôle dans la sécrétion de la SAH. Il est possible qu'une deuxième protéolyse spécifique s'effectue au niveau de l'appareil de Golgi ou dans la circulation sanguine, les deux résidus arginine formant le site de reconnaissance d'une protéase de spécificité analogue à celle de la trypsine. En effet, un variant, appelé "Albumine Christchurch", dû à une mutation qui transforme le dernier résidu arginine du propeptide en glutamine n'est pas converti in vivo en albumine mature mais est transformé in vitro en Glu-SAH en traitant le propeptide par une faible concentration de trypsine. Par ailleurs, la SAH mature sous forme native est résistante à la trypsine dans les même conditions [S.O. Brennan et coll., Biochim. Biophys. Acta, (1984) 802, p.24 et suivantes].

Il a maintenant été trouvé, et c'est ce qui fait l'objet de la présente invention, un procédé permettant de transformer en SAH mature une SAH produite par voie microbiologique sous forme de protéine fusionnée.

Le procédé selon la présente invention consiste :

5

10

15

20

25

- à modifier <u>in vitro</u> le gène de structure de la SAH de telle sorte qu'il possède 6 codons supplémentaires codant pour les 6 premiers acides aminés de la protéine cII du bactériophage lambda, puis à lier le gène de structure ainsi modifié à la séquence nucléotidique qui précéde naturellement le gène cII dans le gènome du bactériophage lambda et à un promoteur qui assure un niveau élevé de transcription,
- à produire, dans des conditions définies, au moyen d'une bactérie hôte contenant le gène modifié, une protéine hybride ("pseudo-pro-SAH") constituée par les 6 premiers acides aminés du gène cII suivis de la séquence de la SAH mature,
- à dénaturer et réduire puis renaturer la protéine hybride de façon à obtenir une protéine soluble dont la conformation est semblable à celle de la SAH d'origine naturelle, puis
- à modifier <u>in vitro</u>, au moyen de la trypsine, la protéine ainsi obtenue afin d'exciser le pseudo-pro-peptide et obtenir la SAH mature.
- obtenue en utilisant une extension peptidique N-terminale ("pseudo-pro-peptide") dont la séquence diffère de celle des 6 premiers acides aminés de la protéine cII du bactériophage lambda, à condition que cette extension permette une expression suffisante de la protéine fusionnée, présente l'hydrophilicité nécessaire et comporte un site de coupure par la trypsine. Par exemple, le "pseudo-pro-peptide" peut être constitué par les 5 premiers acides aminés de la séquence-signal de la pénicilline-amidase (6, si l'on compte le premier résidu méthionine).

Dans ce qui suit, la signification des termes techniques utilisés en biologie moléculaire est supposée connue (cf. par exemple J. Watson, "Biologie Moléculaire du Gène", édition française, Interéditions, 1978). Les méthodes couramment employées en biologie moléculaire du gène sont décrites, par exemple, par T. Maniatis et coll., Molecular Cloning, Cold Spring Harbor Laboratory Press, New-York, 1982). Dans ce qui suit seront décrits successivement la construction, les procédés d'expression du gène, la renaturation et la conversion par la trypsine de la "pseudo-pro-SAH".

10 A-CONSTRUCTION DU GENE "pseudo-pro-SAH".

15

20

25

30

1. Préparation d'ARN messager de foie

On utilise des cellules hépatiques, obtenues par exemple par biopsie, et on en extrait l'ARN messager selon la méthode décrite par exemple par V. Glisin et coll., Biochemistry (1974), 13, p. 2633 et suivantes; et par R. Deeley et coll., J. Biol. Chem. (1977), 252, p. 8310 et suivantes. On traite la biopsie par une solution de thiocyanate de guanidine 6M, et l'on purifie l'ARN total par plusieurs cycles de précipitation dans l'éthanol à -20°C, centrifugation et redissolution des culots de centrifugation.

On enrichit la préparation en ARN messager par plusieurs cycles de chromatographie d'affinité sur des colonnes d'oligo (dT)-cellulose, selon la technique décrite par H. Aviv et P. Leder, Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1972), 69, p. 1408 et suivantes. L'ARN messager ainsi isolé, contenant l à 2 % de l'ARN total, est conservé en solution aqueuse à -70°C.

On peut déterminer la proportion d'ARN messager spécifique de la sérum-albumine humaine au sein de la population totale (par exemple par traduction <u>in vitro</u> d'un aliquot de la solution d'ARN dans des lysats de réticulocytes de lapin). Une méthode consiste à utiliser le lysat de réticulocytes fournis par la société Amersham, suivant le protocole préconisé par ce fournisseur. On peut ainsi déterminer la fraction de protéine néoformée immunoprécipitable par des anticorps anti-albumine au sein de l'ensemble des protéines néoformées. On obtient par exemple une fraction de l'ordre de 6 %.

2. Synthèse de cDNA et clonage dans E.coli

10

15

20

25

30

a. Synthèse du premier brin

A partir de la technique de G.N. Buell et coll., J. Biol. Chem. (1978), 253, p. 2471 et suivantes, modifiée, on utilise par exemple 5 μg d'ARN messager total dans un volume final de 50 microlitres d'une solution contenant : 100 mM Tris-HCl pH 8,3, 10 mM MgCl₂, 0,4 mM DTT, 20 mM KCl, 0,4 mM Na pyrophosphate, 1 mM de chaque nucléotide triphosphate (dNTP), 100 μg/ml de oligo(dT)₁₂₋₁₈, 0,5 U/ml d'inhibiteur de ribonucléases, 50 picomoles de traceur radioactif et 40 unités de Transcriptase réverse (Société Life Science, Inc.).

La réaction de transcription réverse de l'ARN messager en ADN complémentaire (ADNc) se poursuit pendant l heure à 42°C.

Le taux de synthèse de ADNc est calculé par mesure du taux d'incorporation du traceur radioactif en molécules acido-précipitables, selon une technique connue.

Après 1 heure, on arrête la réaction par addition d'EDTA (20 mM), et 1'on détruit 1'ARN messager par digestion alcaline dans 50 mM de NaOH, à 42°C, pendant 3 heures.

On sépare l'ADNc néoformé des dNTPs non-incorporés et des produits de dégradation alcaline des ARNs par chromatographie, par exemple, sur une colonne de Sephadex G100 (Pharmacia Fine Chemicals). On obtient 1,5 µg d'ADNc simple brin à partir de 5 µg d'ARN messager total.

b. Synthèse du deuxième brin

L'ADNc simple brin est converti en ADN double brin par action du fragment "Klenow" de l'ADN polymérase I.

Les conditions de réaction sont : 100 mM Hepes pH 7, 10 mM MgCl₂, 2,5 mM DTT, 70 mM KCl, 0,5 mM de chaque dNTP, et 50 unités du fragment "Klenow" de l'ADN polymérase I (commercialisée par exemple par la Société New England Biolabs Inc.).

La réaction est poursuivie pendant 15 heures, à 15°C, et 1'on sépare 1'ADN double brin des dNTPs non incorporés à nouveau par chromatographie sur colonne de Sephadex G100.

c. Clonage de l'ADN double brin

5

10

15

20

25

30

Pour supprimer les molécules d'ADN simple brin et obtenir un ADN double brin à extrémités franches, on traite les séquences non appariées par la nucléase S₁ selon la technique décrite par A. Efstradiatis et coll., Cell (1976), 7, p. 279 et suivantes. On sépare les ADNs néoformés double brin selon leur taille par centrifugation dans un gradient de saccharose. On utilise généralement un gradient de 5 % - 20 % de saccharose en 50 mM Tris-HCl pH 8,5, 10 mM EDTA, 800 mM NaCl, centrifugé à 210000 g pendant 15 heures, à 20°C, et on effectue un fractionnement du gradient en aliquots après centrifugation.

On contrôle la taille des molécules dans chaque fraction par électrophorèse d'échantillons faite en parallèle avec des étalons d'ADN de tailles connues, et l'on regroupe les fractions contenant un ADN constitué par l'enchaînement de plus de 500 paires de bases.

Pour permettre le clonage de cet ADN on allonge d'abord ses extrémités 3' avec de l'oligo(dC), et on allonge parallèlement les extrémités 3' du site PstI du plasmide vecteur pBR322 avec de l'oligo(dG) selon la technique de F. Rougeon et coll., J. Biol. Chem. (1977), 252, p. 2209 et suivantes.

On hybride alors l'ADN double brin décrit ci-dessus au plasmide vecteur, selon par exemple la technique de L. Villa Komaroff et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1978), 75, p. 3727 et suivantes.

On crée une "banque" de clones d'ADNcs de foie par transformation de la bactérie <u>E.coli</u> avec l'ADN ainsi décrit selon la méthode décrite par M. Mandel et A. Higa, J. Mol. Biol. (1970), 53, p. 154 et suivantes et M. Dagert et S.D. Erlich., Gene (1979), 6, p. 23 et suivantes.

d. Repérage des clones d'ADNc albumine

10

15

20

25

30

On utilise une technique d'hybridation sur colonies à l'aide d'oligonucléotides synthétiques dont les séquences sont déduites de la séquence protéique de l'albumine humaine (B. Meloun et coll., FEBS Letters (1975), 58, p. 134 et suivantes;

M. Grunstein et D. Hogness, Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1975), 72, p. 3961 et suivantes; R.B. Wallace et coll., Nucleic Acids Res. (1981), 9, p. 879 et suivantes).

Les clones sont cultivés par séries de 96 sur milieu de Luria contenant 25 µg/ml de tétracycline, en boîtes carrées, directement sur des filtres de nitrocellulose. Après croissance à 37°C puis amplification en présence de 250 µg/ml de chloramphénicol, les colonies sont lysées par la soude puis hybridées avec les oligonucléotides radioactivés en 5' par kination, dans une solution contenant : 5 X SSC, 0,5 % NP 40, 100 µg/ml ADN de sperme de saumon dénaturé par ébullition et refroidi rapidement dans la glace, 0,5 ng/ml d'oligonucléotide kinasé. L'hybridation est effectuée à 37°C pendant 18 heures. On lave ensuite les filtres en 5 X SSC, à 25°C, puis 37°C, puis 45°C et ce pendant quatre fois 15 minutes à chaque étape.

Les filtres sont alors exposés sur films Kodak X-OMAT, à -70°C, avec un écran amplificateur pendant 15 à 24 heures. Les clones hybridants avec les sondes sont réisolés puis lysés. L'ADN plasmidique est purifié par centrifugation en milieu chlorure de césium-bromure d'éthidium selon une technique connue.

On séquence l'ADN de l'insertion par la technique de Maxam-Gilbert (A. Maxam et W. Gilbert, Methods Enzymol. (1980), 65, p. 499 et suivantes) pour comparer la séquence protéique dérivée de la séquence nucléotidique et celle de la sérum-albumine humaine.

On identifie ainsi une série de clones dont les insertions correspondent à l'ensemble du gène de la sérum-albumine humaine.

25

Dans la figure 2 est représentée la carte de restriction du gène de la sérum-albumine, ainsi que la position de trois des insertions les plus représentatives, désignées par "pTlB11", "pAA38", "p6D8".

e. Incorporation au gène de structure d'un codon d'initiation (figure 3)

5

10

15

20

25

30

a) On digère 1'ADN du plasmide "pTiB11" par les enzymes PstI et PvuII, et on isole un fragment d'ADN de 125 paires de bases, correspondant à la séquence de l'extrémité 5' du gène de la sérum-albumine (acides aminés n° 1 à 62). On fixe à l'extrémité PvuII une séquence de jonction constituée du site de reconnaissance de l'enzyme BamHI. On obtient ainsi un fragment PstI-BamHI.

On prépare d'autre part un oligonucléotide synthétique ayant 21 bases de long, possédant un triplet "ATG" devant les nucléotides codant pour les acides aminés de la sérum-albumine humaine ainsi qu'un site de restriction NcoI, et dont la séquence est la suivante : 5'GAATCCATGGATGCACACAAG 3'.

On dénature le fragment d'ADN PstI-BamHI, et on l'hybride avec l'oligonucléotide synthétique. L'hybridation se fait par la séquence 5'...GATGCACACAAG 3', l'extrémité 3' du brin d'ADN complémentaire étant désappariée. On digère les extrémités désappariées, puis on polymérise dans le sens 5'...3' avec le fragment "Klenow" de l'ADN polymérase I, d'après les techniques de H. Jacobsen et coll., Eur. J. Biochem. (1974), 45, p. 623 et suivantes.

On obtient ainsi un fragment contenant en 5' une extrémité franche, un site NcoI puis le triplet ATG et en 3' un site BamHI.

b) On réalise la ligation de trois fragments d'ADN:

l) un fragment EcoRI-BamHI du plasmide "pLG200" (L. Guarente et coll., Cell (1980) $\underline{20}$, p. 543 et suivantes) portant un gène de résistance aux antibiotiques, l'origine de réplication et l'extrémité 3' du gène de la β -galactosidase,

2) un fragment EcoRI-PvuII du plasmide "pGL101" (G. Lauer et coll., J. Mol. Appl. Genet. (1981), <u>1</u>, p. 139 et suivantes) portant le promoteur P_{lac} et le site de fixation de ribosome (RBS) du gène lacZ d'<u>E.coli</u>,

3) le fragment d'ADN mutagénisé codant pour les 62 premiers acides aminés de l'albumine humaine.

On isole un plasmide (pXL52) qui réalise une fusion de l'extrémité 5' du gène de la sérum-albumine humaine avec le gène de la β -galactosidase d'E.coli.

f. Construction du gène complet (figure 3)

5

10

15

20

25

On digère l'ADN du plasmide "p6D8" par EcoRI, et partiellement par BglII, selon une technique déjà décrite. On isole le grand fragment EcoRI-BglII contenant la séquence codant pour les 405 derniers acides aminés de la sérum-albumine humaine puis l'origine de replication du plasmide et le gène de résistance à la tétracycline.

On digère l'ADN du plasmide "pXL52" décrit ci-dessus par EcoRI et Sau3A, et on isole un fragment contenant 200 paires de bases.

On digère l'ADN du plasmide "pAA38" par Sau3A et on isole un fragment contenant 540 paires de bases.

On ligature les trois fragments (dans l'ordre [pXL52 EcoRI-Sau3A] - [pAA38-Sau3A] - [p6D8 BglII-EcoRI]) en tirant profit de la compatibilité entre les sites Sau3A et BglII. On obtient un plasmide appelé "pXL53", dont la qualité de la construction est contrôlée par un séquençage complet du fragment compris entre le site EcoRI et le site PstI correspondant à la jonction de l'insertion et du plasmide vecteur.

La séquence nucléotidique complète, ainsi que la séquence protéique dérivée, sont représentées dans les figures 4 et 5.

5;

Les variations observées entre cette séquence et la séquence protéique publiée (B. Meloun et coll, FEBS Letters (1975), 58, p. 134 et suivantes; M. Dayhoff, Atlas of Protein sequence and structure (1978), 5, supplément 3, p. 306) sont les suivantes:

Position	Meloun et coll.	Sérum-albumine humaine déduite de la séquence de "pXL53"
131	Glutamine	Acide glutamique
364	Histidine	Alanine
367	Tyrosine	Histidine
370	Alanine	Tyrosine
381	Valine	Méthionine
464	Acide glutamique	Histidine
465	Histidine	Acide glutamique
501	Glutamine	Acide glutamique
	131 364 367 370 381 464 465	Glutamine Glutamine Histidine Tyrosine Alanine Valine Acide glutamique Histidine

3. Construction de systèmes d'expression de la méthionyl-sérum--albumine humaine

20

25

30

a. Utilisation du promoteur " P_{L} " du bactériographe lambda

On linéarise le plasmide "pXL53" par digestion partielle par l'enzyme NcoI, en ne considérant que le site NcoI en 5' du codon d'initiation et on forme des bords francs par remplissage selon la technique de R.M. Wartell et W.S. Reznikoff, Gene (1980), 9, p. 307 et suivantes).

On synthétise un "adaptateur" contenant en 5' une séquence correspondant au site de reconnaissance d'une enzyme de restriction telle que BamHI, puis une séquence correspondant à un site de fixation de ribosomes (RBS "consensus" ou "théorique"). La séquence de l'adaptateur est : 5'GGATCCTAGGAGGAAC 3'.

La ligation de l'adaptateur en 5' d'un ADN à bords francs a été décrite, par exemple, par C.P. Bahl et coll., Gene (1976), 1, p. 81 et suivantes.

La méthode consiste à effectuer la réaction sur 20 microlitres d'une solution contenant 50 mM Tris, HCl pH = 7,5, 10 mM MgCl₂, 15 mM DTT, lmM ATP, 50 μ g/ml d'adaptateur, 20 μ g/ml d'ADN et 1 unité d'ADN-ligase (New England Biolabs Inc.). La réaction est poursuivie pendant 10 heures à 15°C. Cette ligation crée un site BamHI sans supprimer le site NcoI.

On digère le produit de ligation par BamHI et par HinDIII. Du fait de la présence d'un site HinDIII en 3' du gène de la sérum-albumine humaine, on obtient un fragment d'ADN contenant la totalité de la séquence codante.

10

15

20

25

30

On sous-clone le fragment HinDIII-BamHI ainsi obtenu par exemple dans le plasmide "pBR322" en transformant <u>E.coli</u> selon la méthode déjà décrite ci-dessus pour obtenir le plasmide "pXL61".

Le plasmide "pXL61" ne contient pas de promoteur.

Le promoteur "P_L" du bactériophage lambda est placé sur le chromosome du bactériophage entre un site BglII et un site BamHI (voir E. Szybalski et W. Szybalski, Gene (1979) 7, p. 217 et suivantes), et dont la séquence nucléotidique est connue (F. Sanger et coll., J. Mol. Biol. (1982), 162, p. 279 et suivantes). On peut cloner ce fragment et modifier ses sites de restriction selon des méthodes connues.

On note que les plasmides portant P_L doivent être propagés dans des souches de <u>E.coli</u> portant le gène répresseur cI, ceci afin d'éviter que ce promoteur ne s'exprime de façon constitutive.

Dans une première construction, P_L est disponible sous forme d'un fragment BamHI à partir du plasmide "pPL-lambda" (Pharmacia P.L. Biochemicals). L'insertion de ce fragment BamHI dans le site BamHI du plasmide "pXL61" permet d'obtenir le plasmide "pXL65", dans lequel on a vérifié que l'orientation du promoteur par rapport au gène de structure de la sérum-albumine humaine est correcte.

D'autres constructions peuvent être réalisées à partir de plasmides disponibles. On peut, par exemple, exciser du plasmide "pP_L-lambda" un fragment HaeIII-HaeIII contenant le promoteur P_L et l'insérer dans le site SmaI d'une séquence de clonage multisites portée sur un plasmide, tel que le plasmide "pUC8" (J. Vieira et J. Messing, Gene, (1982), 79, p. 259 et suivantes) pour obtenir "pUC8-P_I."" dans lequel le site EcoRI est en 5' du promoteur.

A partir du plasmide "pPS1" (P. Sarmientos et coll., Cell (1983), 32, p. 1337 et suivantes), on peut d'abord détruire le site HinDIII le plus proche du site NdeI (figure 3) puis remplacer le petit fragment EcoRI-HinDIII par, d'une part, le fragment EcoRI-BamHI du plasmide "pUC8-P_L" contenant le promoteur P_L, et, d'autre part, le fragment BamHI-HinDIII du plasmide "pXL61" contenant le gène de la sérum-albumine. On obtient ainsi le plasmide "pXL70" dans lequel 1'ensemble P_L-RBS "consensus"-ATG-gène de la sérum-albumine humaine est porté sur un fragment d'ADN EcoRI-HinDIII.

10

15

20

25

b. Remplacement du RBS "consensus" par celui du gène cII du bactériophage lambda

Le gène cII du bactériophage lambda, dont la séquence et le site d'initiation sont connus, peut être traduit avec efficacité (E. Schwarz et coll., Nature (1978), 272, p. 410 et suivantes).

On construit un plasmide contenant le système d'expression "Promoteur "P," - RBS cII - ATG - gène sérum-albumine".

Par exemple, on peut après avoir détruit le site BamHI de "pUC8-P_L" par action de l'enzyme S1 (A.J. Berk et P.A. Sharp, Cell (1977), 12, p. 72) isoler un fragment EcoRI-HinDIII contenant le promoteur P_L et ensuite lier ce fragment avec le grand fragment EcoRI-HinDIII du plasmide "pDS20" (G. Duester et coll., Cell (1982), 30, p. 855 et suivantes), pour obtenir le plasmide "pXL73".

ILE RBS du gène cII est extrait du plasmide "pPS1". On digère ce plasmide par NdeI et on insère un adaptateur BamHI après formation d'extrémités franches. On excise alors le RBS sous forme d'un fragment HinDIII-BamHI.

On construit d'abord un plasmide "pXL88" dans lequel ce fragment HinDIII-BamHI est lié au grand fragment HinDIII-BamHI du plasmide "pXL73". Dans le nouveau plasmide "pXL88", le RBS cII est inséré dans la bonne orientation par rapport au promoteur P_L , le tout dans un système multisites de telle sorte que l'ensemble P_L -RBS cII soit porté sur un fragment d'ADN EcoRI-BamHI de 578 paires de bases.

Le fragment EcoRI-BamHI de 578 paires de bases est sous-cloné entre les sites EcoRI et BamHI du plasmide "pMC1403" (M.J. Casadaban et coll., J. Bacteriol. (1980), 143, p. 971 et suivantes) qui porte le gène de la β-galactosidase (lacZ) après le site BamHI. Cette construction conduit au plasmide "pXL91" dans lequel le gène de la β-galactosidase est, exprimé sous contrôle du système "P_I-RBS cII".

10

15

20

25

30

On sous-clone le fragment BamHI-BglII du plasmide "pXL61" décrit précédemment dans le site BamHI du plasmide "pMC1403". (La ligation d'un site BglII dans un site BamHI est possible, mais l'excision par BamHI en BglII ne l'est plus ; il ne reste donc qu'un site BamHI).

Cette construction ("pXL71") aboutit à l'insertion d'un fragment d'ADN de 700 paires de bases comportant la séquence "BamHI-[RBS "consensus"-ATG-NcoI-gène partiel de la sérum-albumine \ (codant pour les acides aminés l à 218)-gène de la β-galactosidase].

On coupe ce plasmide par BamHI et SacI (le site SacI est présent dans le gène de la \(\beta\)-galactosidase) et on l'insère dans le plasmide "pXL91" décrit précédemment à la place du fragment préexistant BamHI-SacI.

On aboutit alors au plasmide "pXL97" dont l'insertion a la structure suivante : "Site EcoRI - P_L - RBS cII - site BamHI - RBS "consensus"- site NcoI - ATG - gène partiel de la sérum-albumine -gène de la β -galactosidase".

On digère le plasmide "pXL97" par BamHI et partiellement par NcoI en ne considérant que le site NcoI proche du codon d'initiation et on forme les bords francs par action de la nucléase S1, puis on le referme sur lui-même. Cette manipulation, d'une part, supprime la séquence d'ADN du RBS "consensus" et, d'autre part, met en phase un ATG du RBS cII avec la séquence de la sérum-albumine.

On obtient ainsi le plasmide "pXL136" qui comporte la séquence "site $EcoRI-P_L$ -RBS cII-ATG-gène partiel de la sérum-albumine-gène de la β -galactosidase".

Le gène partiel de la sérum-albumine possédant un site PvuII, on digère le plasmide "pXL136" par EcoRI et PvuII et on extrait un fragment de 760 paires de bases qui est inséré entre les sites EcoRI et PvuII du plasmide "pXL70" décrit précédemment. On obtient ainsi le plasmide "pXL139" qui porte la structure "P_-RBS cII-gène sérum-albumine complet" sur un fragment EcoRI-HinDIII, comme le plasmide "pXL70" et qui porte la substitution RBS "consensus" par celui du gène cII.

10

15

On coupe le plasmide "pXL139" décrit précédemment au site unique Sall, entre le promoteur PL et le RBS cII. On digère 1'ADN par 1'enzyme Bal31, de telle sorte que le site de fin de transcription tRl en 5' du RBS cII soit digéré puis on ajoute un adaptateur HinDIII et on isole le fragment HinDIII-Xbal contenant le RBS cII amputé de tRl et les 357 premiers codons du gène de la sérum-albumine humaine. On combine ce fragment HinDIII-Xbal avec d'une part le fragment Xbal-EcoRl du plasmide pXL139 contenant la fin du gène de la sérum-albumine humaine et d'autre part le fragment EcoRl-HinDIII portant le promoteur P_L obtenu à partir du plasmide pUC8-P_L après destruction du site BamHI. On obtient ainsi le plasmide pXL324.

4. Construction d'un plasmide d'expression pour la "pseudo-pro-SAH"

Un fragment d'ADN est construit par hybridation de deux oligonucléotides synthétiques ayant la structure donnée dans la figure 6A. La séquence contient un codon de démarrage "ATG" suivi par les 6 premiers codons du gène cII du bactériophage lambda. Ce fragment possède une extrémité cohésive de type HinDIII et une autre extrémité cohésive de type SalI. Ce fragment synthétique est cloné entre les sites HinDIII et SalI du vecteur Ml3mpl0 (J. Messing, Methods Enzymol., (1984), 101, p.20 et suivantes). Le DNA en forme réplicative purifié à partir de cellules infectées par le bactériophage résultant est utilisé dans l'étape suivante de construction.

10

15

20

25

Un fragment SalI-BglII de 765 paires de bases provenant du plasmide pXL324 contenant le début du gène (ADNc) codant pour la SAH est cloné dans ce bactériophage recombinant. La souche de E.coli JM101 est infectée par ce nouveau bactériophage et le surnageant d'une culture de 5 heures est utilisé comme source de particules phagiques contenant l'ADN simple brin caractéristique des phages filamenteux de type Ml3. Ce simple brin sert ensuite de matrice pour une mutagénèse dirigée par oligonucléotide permettant de supprimer la séquence comprise entre le sixième codon du gène cII et le premier codon de la SAH mature (GAT) selon les méthodes décrites, par exemple, par J.P. Adelman et coll., DNA (1983), 2, p.183. L'oligonucléotide utilisé dans cette mutagénèse dirigée est décrit dans la figure 6B. Le phage résultant contient le début d'un nouveau gène fusionné. La structure de fragment d'ADN utilisé dans les constructions ultérieures est vérifiée par la méthode de séquençage enzymatique (F. Sanger et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, (1977), 74, p.5463).

Une reconstruction du gene complet codant pour la fusion "pseudo-pro-SAH" est ensuite effectuée. Un vecteur contenant un gene de résistance à l'ampicilline, une origine de réplication, un terminateur de transcription et une partie de l'ADNc codant pour la SAH est préparé à partir du plasmide pXL70 en traitant ce plasmide par les enzymes de restriction EcoRI et PvuII. Le fragment de 7200 paires de bases environ est purifié par électrophorèse en gel d'agarose et électroélution. Un fragment de 430 paires de bases contenant le promoteur P_{τ} et le site d'accrochage sur le ribosome (RBS) modifié du gène cII est purifié à partir d'une digestion du plasmide "pXL324" par les enzymes EcoRI et NdeI par électrophorèse en gel de polyacrylamide et électroélution. Un fragment Ndel-PvuII de 200 paires de bases contenant le début du gène hydride cII-SAH est purifié à partir de la forme réplicative du bactériophage M13 recombiné modifié par mutagénèse in vitro décrite ci-dessus. Une réaction de ligation à trois partenaires a été effectuée. Le plasmide résultant est appelé "pXL462" (figure 7).

10

15

20

25

Le plasmide "pXL462" a été introduit dans la souche G819 par transformation. Cette souche est dérivée de la souche E103S (L. SIMON, Waksman Institute for Microbiology, Rutgers-The State University, Piscataway, N.J.,USA) par transformation avec le plasmide pRK248clts (H-U. Bernard et coll., Gene (1979), p.59 et suivantes). Ce plasmide est compatible avec "pXL462" et porte le gène cI du bactériophage lambda qui code pour un répresseur thermosensible du promoteur P_L. Ce répresseur devient en effet inactif au-dessus de 38,5°C. La souche obtenue porte le numéro G1398.

A partir du plasmide pXL462, d'autres plasmides ont été construits où le promoteur P_L contenu sur un fragment de restriction EcoRI-HinDIII a été remplacé par différents promoteurs bactériens inductibles. La construction de ces plasmides a utilisé le site XbaI unique de pXL462 et une réaction de ligation à trois partenaires du type de celle décrite ci-dessus (voir figure 7). La présente invention ne dépendant pas du type de promoteur bactérien utilisé, seul le cas du plasmide pXL462 portant le promoteur P_L sera évoqué dans ce qui suit.

B. PRODUCTION DE CII-SAH PAR VOIE MICROBIOLOGIQUE

1. Culture et Induction

5

10

15

20

25

A partir d'un réisolement de la souche G1398 sur une boîte de Pétri gélosée à base de milieu LB contenant 50 microgrammes/ml d'ampicilline (LBAp) préalablement incubée à 30°C, une préculture est diluée 100 fois dans le même milieu et la culture est incubée à 30°C avec agitation. Lorsque la densité optique lue à 610 nanomètres atteint 1,0 la culture est alors portée à 42°C pendant 90 minutes avec agitation.

2. Sonication, récupération de la cII-SAH

Le culot cellulaire collecté par centrifugation est resuspendu dans 1/30 de volumes de PBS (0,2 g/1 KC1, 0,2 g/1 KH₂PO₄, 8 g/1 NaCl et 1,25 g/1 Na₂HPO₄). Après incubation pendant 15 minutes à une température voisine de 20°C en présence de lysozyme de blanc d'oeuf à 1 mg/ml, la sonication des bactéries est effectuée à 0°C, par exemple, avec un sonicateur Branson (Modèle B30) en mode continu pendant deux fois six minutes avec refroidissement. La fraction insoluble est collectée par centrifugation à 12000 g à 4°C pendant 15 minutes puis lavée par du PBS et séchée sous vide à 30°C pendant 15 minutes.

3. Dénaturation, réduction et renaturation

5

10

15

25

Le culot de sonication contenant les produits insolubles provenant de 1 litre de culture est repris dans 4 ml de solution dénaturante et réductrice (6M guanidine-HC1, 0,1M KH2PO4 pH 7,5, 0,1M β -mercaptoéthanol). La suspension ainsi obtenue est agitée doucement en tube fermé à 4°C pendant 16 heures. Une solution presque limpide est alors obtenue .Un léger précipité insoluble est éliminé par centrifugation. Une dilution au 1/100 du surnageant est effectuée dans une solution de renaturation (50 mM Tris-HC1 pH 8,5, 100 mM NaC1, 1 mM EDTA) et ce mélange est laissé à 4°C pendant 24 heures. La solution est ensuite centrifugée pour éliminer une opalescence blanchâtre. Le surnageant obtenu est concentré environ 100 fois par ultrafiltration (membrane à "cut-off" de 30.000 daltons; par exemple en utilisant les unités d'ultrafiltration à usage unique Millipore CS-30), de nouveau clarifié par centrifugation puis dialysé contre un tampon phosphate (Na) 20 mM pH 7,5. La protéine fusion cII-SAH (pseudo-pro-SAH) ainsi obtenue est homogène à plus de 90 % d'après une analyse par électrophorèse sur gel de polyacrylamide SDS.

20 4. Conversion de la cII-SAH en SAH mature

Une solution de trypsine (préparée par exemple à partir de trypsine lyophilisée pour usage analytique commercialisée par Boehringer Mannheim) est préparée dans la solution de réaction. La cII-SAH est traitée à une concentration, par exemple de l'ordre de 1 mg/ml, avec une quantité de trypsine comprise entre 1/5000 et 1/1000 (rapport massique à la SAH) à 37°C pendant 30 à 60 minutes dans un tampon phosphate (Na) 50 mM pH 7,5, 50 µM CaCl₂.

5. Vérification de la coupure

10

15

30

35

Il est possible de suivre la réaction de conversion par la trypsine sur un gel de polyacrylamide non dénaturant (figure 8). A cause de la présence de plusieurs acides aminés chargés positivement dans l'hexapeptide N-terminal, la migration électrophorétique de la cII-SAH est plus lente sur ce type de gel que celle de la SAH native. Sur la figure 4, on peut voir que la SAH commerciale n'est pas modifiée de façon appréciable par la trypsine dans la gamme de concentrations utilisée. Par contre, la cII-SAH est convertie par l'action de la trypsine en une molécule qui co-migre avec la SAH commerciale. La séquence N-terminale de cette protéine modifiée par la trypsine a été examinée par dégradation de Edman et les résultats obtenus confirment bien que le site de protéolyse est situé après le dipeptide Lys-Arg, à la fin de la partie cII de la protéine hydride. La protéine ainsi générée possède l'acide aspartique comme résidu N-terminal; elle est donc identique à la SAH d'origine naturelle.

Dans la demande de brevet européen EP 86400618.4, publiée

20 sous le numéro 200590, au nom de la demanderesse, a été décrite la
construction du plasmide "pXL288". Après introduction dans une
souche appropriée d'E.coli, ce plasmide (figure 9) permet l'expression à haut niveau d'une protéine hybride, non maturée in vivo,
constituée par la fusion entre le peptide signal de la pénicilline G

25 amidase (PAM) (EC 3.5.11; pénicilline aminohydrolase) de E.coli et
la SAH mature.

Le plasmide "pXL288" est caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp de l'opéron tryptophane de <u>E.coli</u> en amont du promoteur de la PAM, le site de fixation des ribosomes du gène de la PAM, le codon d'initiation ATG et les nucléotides du peptide signal de la PAM fusionnés avec le gène de structure de la SAH.

L'extrémité N-terminale du peptide leader de la PAM contient une séquence de 5 acides aminés basiques. Cette basicité constitue une des caractéristiques générales d'un peptide signal de sécrétion (M.E.E. Watson, Nucl. Acids. Res., 12, p. 5145 et suivan-

tes). Il a maintenant été trouvé que les 6 premiers acides aminés de ce peptide signal (Met Lys Asn Arg Asn Arg-, "PAM 1") peuvent jouer le rôle de séquence "pseudo-pro".

Dans ce but, les nucléotides correspondant aux acides aminés 7 à 26 du peptide leader de la PAM ont été supprimés afin de fusionner exactement la séquence "PAM1" à la séquence de la SAH mature en utilisant la technique de suppression dirigée par oligonucléotide décrite précédemment (figure 9). L'oligonucléotide permettant de réaliser cette suppression est représenté par la figure 11A. La séquence modifiée est ensuite substituée dans le plasmide "pXL288" pour donner le plasmide "pXL641" dont la structure est la suivante : "EcoR1-Ptrp-Sal1-[Promoteur PAM-RBS PAM-séquence nucléotidique codant pour PAM1]-gène SAH".

Deux dérivés de la séquence "PAM1" sont construits par mutagénèse dirigée par oligonucléotide, après sous-clonage dans le bactériophage M13mp18amIV, selon la méthode décrite par P. CARTER et coll., Nucl. Acids Res., 1985, 13, p.4431 et suivantes. Les oligonucléotides permettant de réaliser cette mutagénèse sont représentés dans les figures 11B et 11C. Après reconstruction, deux plasmides analogues au plasmide "pXL641" contenant les séquences codant pour "PAM2" (Met Lys Asn Arg Lys Arg-; plasmide "pXL740") et "PAM3" (Met Lys Lys Arg-; plasmide "pXL741") sont obtenus (figure 10).

Après introduction des plasmides "pXL641", "pXL740" et "pXL741" dans une souche appropriée de <u>E.coli</u> telle que <u>E.coli</u> 54125 (Collection de l'Institut Pasteur), on obtient des souches produisant respectivement les protéines hybrides PAM1-SAH, PAM2-SAH et PAM3-SAH à des taux de l'ordre de 5 à 10 mg/l de milieu pour une absorbance de 1 à 610 nm en opérant dans les conditions décrites dans la demande de brevet européen EP 86400618.4 (200590).

La protéine hybride se trouve dans la fraction insoluble du lysat cellulaire et peut être renaturée et partiellement purifiée selon les méthodes décrites précédemment. Chaque protéine hybride obtenue après renaturation peut être convertie en SAH mature par digestion ménagée au moyen d'une concentration optimisée de trypsine dans les conditions décrites précédemment.

Conformément aux dispositions du Traité de Budapest, ont été déposés au CBS à Baarn (Pays-Bas) le 3 février 1987 :

- Un échantillon du microorganisme <u>E.coli</u> E103S (pRK 248 cl^{ts}) contenant le plasmide pXL 462 (souche G-1398) sous le numéro CBS 143-87.

- Un échantillon du microorganisme <u>E.coli</u> B contenant le plasmide pXL 641 (souche G-2083) sous le numéro CBS 144-87.
- Un échantillon du microorganisme <u>E.coli</u> B contenant le plasmide pXL 740 (souche G-2146) sous le numéro CBS 145-87.
- Un échantillon du microorganisme <u>E.coli</u> B contenant le plasmide pXL 741 (souche G-2147) sous le numéro CBS 146-87.

- - REVENDICATIONS

State Co.

10

15

20

- 1. Procédé de préparation d'une protéine hybride contenant une extension peptidique N-terminale hydrophile terminée par un site préférentiel de coupure par la trypsine fusionnée avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature caractérisé en ce que l'on cultive une souche d'E.coli capable d'assurer le maintien d'un plasmide contenant la séquence nucléotidique codant pour l'extension peptidique N-terminale fusionnée à la séquence nucléotidique codant pour la sérum-albumine humaine mature dont l'expression est contrôlée par un promoteur bactérien inductible.
- 2. Procédé selon la revendication l caractérisé en ce que les codons codant pour l'extension peptidique N-terminale sont choisis parmi les sept premiers codons du gène cII du bactériophage lambda et les six premiers codons du gène de la pénicilline amidase éventuellement transformés par mutagénèse dirigée.
- 3. Procédé de préparation d'une protéine hybride contenant une extension peptidique N-terminale fusionnée avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature caractérisé en ce que l'on convertit la molécule dénaturée et insoluble obtenue selon l'une des revendications l ou 2 en une molécule renaturée et soluble en utilisant une méthode de dénaturation et renaturation permettant un réarrangement des structures secondaire et tertiaire de la chaîne polypeptidique.
 - 4. Procédé selon l'une des revendications 1, 2 ou 3 caractérisé en ce que la protéine hybride est convertie par la trypsine en une protéine identique en structure primaire à la sérum-albumine humaine mature.

- 5. Le plasmide "pXL462" caractérisé en ce qu'il contient le promoteur P_L , le site de fixation des ribosomes du gène cII privé du signal de terminaison de la transcription tR1, le codon d'initiation ATG et les six premiers codons du gène cII fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine humaine mature.
- 6. La protéine hybride comprenant à l'extrémité N-terminale les sept premiers acides aminés de la protéine cII du bactério-phage lambda, (Met)-Val-Arg-Ala-Asn-Lys-Arg, fusionnés avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'E.coli capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL462".

10

15

20

25

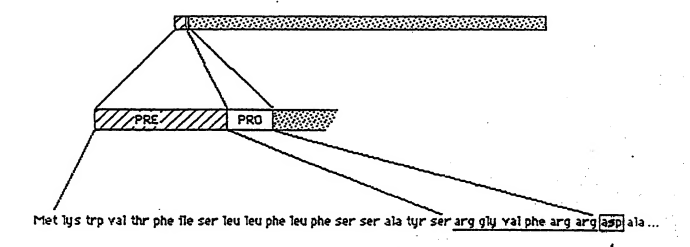
- 7. Le plasmide "pXL641" caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp suivi du promoteur de la pénicilline amidase, le site de fixation des ribosomes du gène de la pénicilline amidase et les six premiers codons du gène de la pénicilline amidase fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine humaine mature.
- 8. La protéine hybride comprenant à l'extrémité N-terminale les six premiers acides aminés de la pénicilline amidase, Met-Lys-Asn-Arg-Asn-Arg, fusionnés avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'E.coli capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL641".
- 9. Le plasmide "pXL740" caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp suivi du promoteur de la pénicilline amidase, le site de fixation des ribosomes du gène de la pénicilline amidase et les six premiers codons d'un gène de la pénicilline amidase modifié par mutagénèse dirigée fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine humaine mature.
- 10. La protéine hybride comprenant à l'extrémité N-terminale les six premiers acides aminés d'une pénicilline amidase N-terminale modifiée par mutagénèse dirigée, Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg, fusionnés à la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'E.coli capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL740".

11. Le plasmide "pXL741" caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp suivi du promoteur de la pénicilline amidase, le site de fixation des ribosomes du gène de la pénicilline amidase et les six premiers codons d'un gène de la pénicilline amidase modifié par mutagénèse dirigée fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine humaine mature.

5

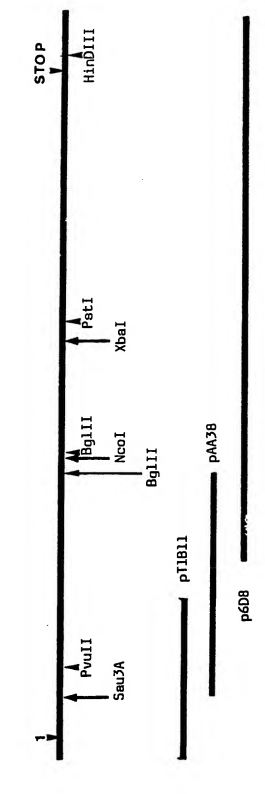
10

12. La protéine hybride comprenant à l'extrémité N-terminale les six premiers acides aminés d'une pénicilline amidase modifiée par mutagénèse dirigée, Met-Lys-Arg-Lys-Arg, fusionnés avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'E.coli capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL741".



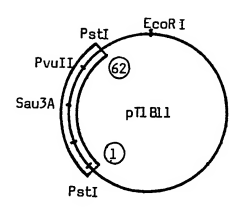
STUCTURE DE LA "PREPRO-SAH"

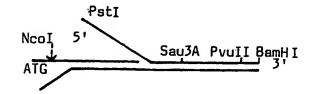


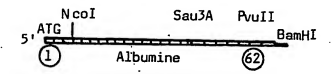


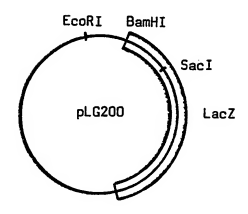
L'insertion du plasmide "pTlBll" s'étend au-delà de l'extrémité 5', Le chiffre 1 correspond au 1er acide aminé de 1'albumine humaine. vers la séquence de la proalbumine.

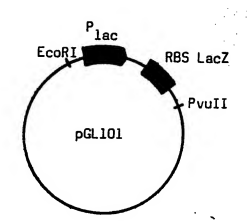
Figure 2

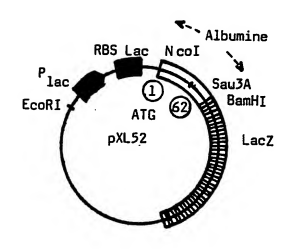












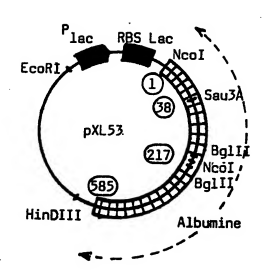
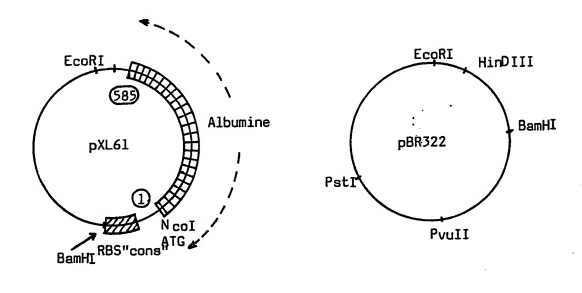


Figure 3



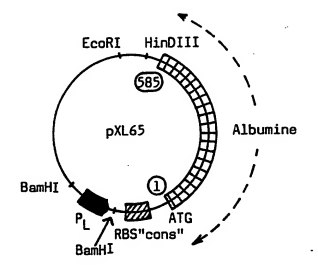
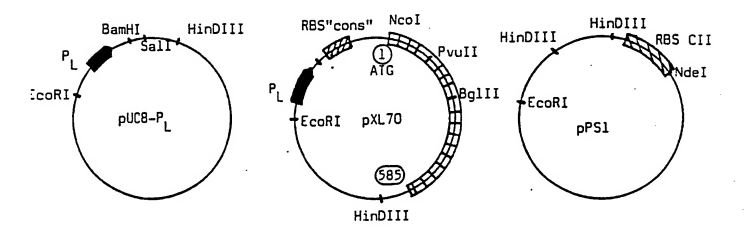
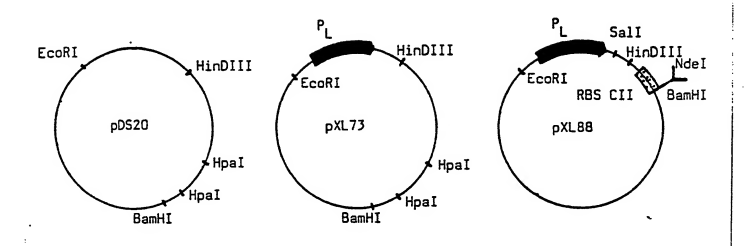


Figure 3





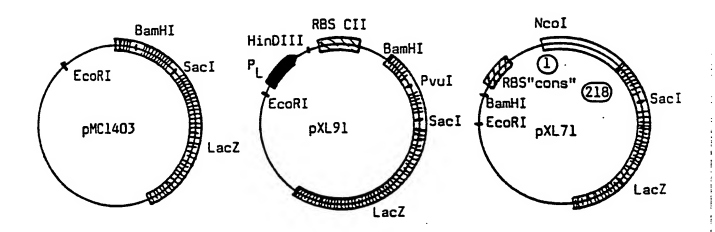
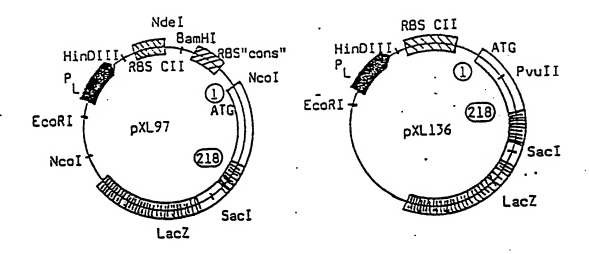


Figure 3



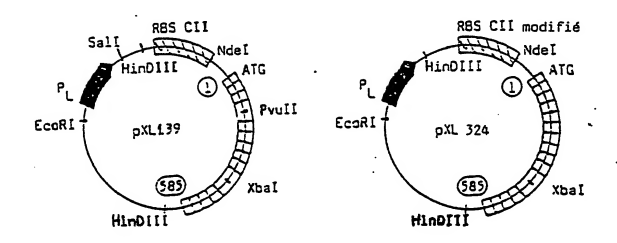


FIGURE 3

240

230

200

SEQUENCE DE L'INSERTION DE PXL53

10	20	00	40	50	09	7.0	80
Ecori GAATTCCTCACTCATTAGGCACCCCCAGGCTTTTACACATTTATGCTTCCGGCTCGTATGTTGTGTGTG	ITTAGGCACC	CCCAGGCTT	TTACACATTTA	rectteceect	rceraterre	rgtegaattel	reagegg
CTTAAGGAGTGAGTAATCCGTGGGGGTCCGAAAATGTGTATAGGAAGGCCGAGGCATACAAAAAAAA	AATCCGTGC	зеветссвяя	AATGTGTAAATA	ACGAAGGCCGA	AGCATACAACA	ACACCTTAAC	ACTEGEE
0.6	100	110	120	130	140	150	1.60
ATAACAATTTCACACAGGAACAGGAAT	CAGGAAACA	AGGAATCCAT	rccatggatgcacacacaggtgaggttgctcatcggtttanagatttgcgaga	AGAGTGAGGTI	recrearces	TTAAAAGATTI	receasa
TATIGITAAAGIGIGCCTTIGICCTTAGGTACCTACGTGTGTTCTCACTCCAACGAGTAGCCAAATTTCTAAACCCTCT	ercerrie	CCTTAGGTA	ceracererer.	TCTCACTCCAA	ACGAGTAGCCA	AAATTTETAA	ACCETET

TCTTTTAAAGTTTCGGAACCACAACTAACGGAAACGAGTCATAGAAGTCGTCACAGGTAAACTTCTAGTACATTTTAATC AGAAAATTTCAAAGCCTTGGTGTTGATTGCCTTTGCTCAGTATCTTCAGCAGTGTCCATTTGAAGATCATGTAAAATTAG

ACTTACTTCATTGACGTTTTTGTACACGACTACTCAGTCGACTTTTAACACTGTTTAGTGAAGTATGGGAA . 330 340 350 360 370 380 400	IGTACACAACGACTACTCAGTCGACTTTTAACACTGTTTAGTGAAGTATGG 350 390 NACTCTTCGTGAAACGTGAATGGCTGACTGCTGTGCAAACAAGA	410 420 430 440 450 460 470 480	TGAGAGAAATGAATGCTTCTTGCAACACAAGATGACAATCCCAAATCTCCCCCGATTGGTGAGACCAGAGGTTGATGTGA
--	--	---------------------------------	--

<u>TGTGCACTGCTTTTCATGACATGAGGGGGGTTTTTGAAAAATACTTATGAAATTGCCAGAAGACATCCTTACTTT</u>

<u> ACTETETTTACTTACGAAGAGGTTGTGTTTCTACTGTTAGGTTTAGAGGGGGGCTAACCACTCTGGTCTCCAACTACACT</u>

TA T G C C C C G G A A C T T T C T T T G C T A A A A G C T A C A C T T T A C A G A T G T T G C C A A G C T G C <u>ATACGGGGCCTTGAGGAAAAAAAAAGGATTTTCCATATTTCGACGAAAATGTCTTACAACGGTTCGACGACTATTTCGTCG</u>

GAABITICCAAGITAGIGACAGAICITACCAAAGICCACACGGAAIGCIGCCAIGGAGAICIGCIIGAAIGICGACAIC <u>CTTCAAAGGTTCAATCACTGTCTAAAATGGTTTCAGGTGTGCCCTTACGACGGTACCTCTAGACGAACTTACACGACTACT</u>

Figure 4 (suite)

<u> GTTGAAAGTAAGGATGTTTGCAAAAACTATGCTGAGGCAAAGGATGTCTTCTTGGGCCATGTTTTTGTATGAATATGCAAG</u>

AAGECATCCTGATTACTCTGTGCTGCTGCTGAGACTTGCCAAGACATATGAAACCACTCTAGAGAGTGCTGTGCCG TTCCGTAGGACTAATGAGACAGCATGACGACGACTCTGAACGGTTCTGTATACTTTGGTGAGATCTCTTCACGACACGGC 1.180 1.140

CTGCAGATCCTCATGATGCTATGCCAAAGTGTTCGATGAATTTAAACCTCTTATGGAAGGCCTCAGAATTTAATCAAA <u>GACGTCTAGGAGTACTTACGATACGGTTTCACAAGCTACTTAAATTTGGAGAATACCTTCTCGGAGTCTTAAATTAGTTT</u>

CAAAATTGTGAGCTTTTGAGCAGCTTGGAGAGTACAATTCCAGAATGCGCTATTAGTTCGTTACACCAAGAAGTACC GTITIAACACTCGAAAACTCGTCGAACCTCTCATGTTTAAGGTCTTACGCGATAATCAAGCAATGTGGTTCTTTCATGG 1340 1330 1320

CAAAAAGAATGCCCTGTGCAGAAG/ ::TATCTATCCGTGCTCCTGAACCAGTTATGTGTTGCATGAGAAAGGAAA GTTTTTCTTACGGGACACGTCTTCTGATAGATAGGCACCAGGACTTGGTCAATACACACAACGTACTTTTTGCGGTCAT

1600	ATGAAAC	TACTITG
1590	cresonerce	GACCTTCAGC
. 1580	scititcaggi	CGAAAAGTCGA
1570	ICCCCACCAT	ccecrecta
1560	TTGGTGACA	AACCACTTGT
1550	CACAGAATCC	GTGTCTTAGG
1540	CCAAATGCTG	GGTTTACGAC
1530	AGTGACAGAGTCACCAAATGCTGCAGAGTCCTTGGTGAACAGGCGACCATGCTTTTCAGCTCTGGAAGTCGATGAAAC	TCACTGICICAGIGGITITACGACGIGICITAGGAACCACTIGICCGCIGGIACGAAAAGICGAGACCITCAGCIACTITG
		_

1610	0	1.620	1630	1640	1650	1660	1.670	1680
ATACGTTCCCAAAGAGTTTAATGCT(CAAAGA	ACTITAATG	CTGAAACATT	CACCTTCCAT	GCAGATATAT	GCACACTTTC	SAAACATTCACCTTCCATGCAGATATATGCACACTTTCTGAGAAGGAGAGAAAA	АСАСААА
TATGCAAGG	GTTTCT	CCAAATTAC	GACTTTGTAA	GTGGAAGGTA	CGTCTATATA	CGTGTGAAA	TATGCAAGGGTTICTCAAATTACGACTTTGTAAGTGGAAGGTACGTCTATACGTGTGTGAAGACTCTTCCTCTCTGTTT	TCTGTTT
1690	•	1700	1710	1720	1730	1740	1/50	1760
TCAAGAAAC	AAACTG	CACTTGTT	3AGCTTGTGA	AACACAAGCCC	зааввсааса	AAAGAGCAAC	TCAAGAAACAAACTGCACTTGTTGAACATACAAGCCCAAGGCAACAAAAGAGAGCAACTGAAAGGGCAACTGAAAGAGAT	TATGGAT

CTCGAACACTTTGTGTTCGGTTCCGTTGTTTTCTCGTTGACTTTCGACAATACC1A
тсваясас
GTGAACAAC
AGTTCTTTGTTTGACGTGAACACTC

Figure 4 (suite)

ICTITAATCATTITAATCATTITGCCTCTTTTCTGTGCTTCAATTAATAAAATGGAAAGAATCTAAAAACCCCC AGAAATTAGTAAAATTAGTAAAACGGAGAAAAGAGACACGAAGTTAATTATTTTACCTTTCTTAGATTTTTTGGGGG

2140 ... CCCCCCCCCCCCTGCAGCAATAGCAACGTTGCGCAAACTATTAACTGGCGAA PstI

GGGGGGGGGGGGCGTCGTTGTTGCTTGCACGCGTTTGATAATTGACCGCTT

Figure 4 (suite)

TRADUCTION DU GENE DE L'ALBUMINE HUMAINE DANS pXL53

			125					110					155					170
33	CA	GAT BEA CAE AAG AGT	AAG		GAG	C.L.L	CCT	CAT	993	1.1.1	TTT AAA GAT		116	CCA	GNA	GGA GAA GAA AAT	AAT	1.10
ASP ①	nt.ň	ALA HĮS LYS SER	L.YS		0.10	Ţ O	ALA	9TH	ARG	PIE	LYB	ABP		רבח פרג פרח פרח	0.19	פרה	NBV	PIE
			185			•		200			٠		215					230
	116	. AAA GCC TTG GTG TTG	1.16	N.T.T		1.1.1	sec trr ser cas	CAG	TAT	CII	TAT CTT CAG CAG	CAG	161	CCA TIT		GAA	GAT	CAT
	I.EU	ALA LEU VAL LEU		II.E		ALA PHE	ALA	CI.N	TYR	LEU	LEU GLN GLN		CYS	PRO PHE		070	ABP	11.13
																		•
			2.45					260					275					290
Œ	TTA	GTA AAA TTA GTG AAT	NAT	GAA	GTA	GTA ACT	GAA		CCA	VVV	GCA NAN ACA TGT	161	CTT	GCT	GCT GAT	GAG	TCA	GCT
	LYS LEU	LEU VAL ASN		CLU	160	THE	GLU PHE	PIE	OLA	OLA LYS	THE	CYS	ראסן	ALA ABP		070	SER	ALA
																	. *	
	-		302					320					333					350
	TCT	GAA AAT TGT GAC AAA TCA CTT	NAA	TCA		CAT	ACC	CTT	111	GGA	GAC	AAA	TTA	GGA GAC AAA TTA TGC ACA GTT	ACA	115	UOO	ACT
Z	ASN CYS	ASP	ASP LYS	SER	LEU	11.13	THR	LEU	可用	GLY	ASP	LYS	ren	CYS	THE	THE VAL	ALA	THR

_	•	_											
410	NAT	ASN		470	GAG	079		530	TTA	LEU	590	AAA	LYS
	AGń	ARG			ecc.	PRO			TAC	TYR		GCT	AL.A
	GAG	079			AGA CCA GAG	ARG			AAA TAC	LYS			파
	CCT	PRO			91.9	VAL			AAA	LYS	:	TTC	PHE
	GAA				TTG	LEU			116	LEU	•	CTT TTC	LEU
395	CAA GAA CCT GAG	GLN GLU		455	CGA TTG GTG	ARG		515		PHE	575		
		LYS			ວວວ	PRO			ACA TTT	THR		CCG GAA CTC	פרח רבח
	TGC TGT GCA AAA	ALA LYS			CTC	LEU			GAG	GLU		່ອວບ	PRO
	rgr	CYS				ASN			GAA	GLU			ALA
	TGC	CYS			CCA AAT	PRO			AAT GAA	ASN		TAT GCC	TYR
380	GAC	ASF		440	AAT	ASN		200	GAC	ASP	560	. LLL	PHE.
		ALA			GAC	ASP			CAT	HIS		TAC	TYR
	GAA ATG GCT	MET				ASP			TTT	PHE		. LOO	rko .
	GAA	GFN			AAA				GCT	ALA			
	GGT				CAC	HIS LYS	•		ACT	THR		AGA (ARG HIS
398		GLU THR TYR GLY	٠	425	CAA	GLN		485	TGC ACT	CYS	545	AGA	
	ACC	THR			TTG	I.EU			ATG	MET		ວວອ	ALA ARG
	GAA	Gr'n			TTC	PHE			e.re	VAL.		ATT	ILE
	CTT CGT GAA ACC TAT	ARG			GAA TGC TTG CAA CAC AAA GAT	CYS PHE LEU	•		GAT GTG	ASP		TAT GAA ATT GCC AGA AGA CAT	TYR GLU ILE
	CTT	LEU			GAA	CL.U			GTT	VAL		TAT	TYR

Figure 5 (suite)

			•										
650	TTG	LEU		710	AAG	L.YS	•	770	CTG	LEU	830	ACC	THR
	CTG	LEU			CTC	TEN			292	ARG		CTT	LEU
	TGC	CYS			AGA	ARG			CCT	AL.A		GAT	ASF
	GCA GCC TGC CTG	AL.A			CAG	GLN			GTA	VAL.		ACA	THR
	GCA	ALA			AAA	LYS			GCA GTA	ALA VAL		GTG	VAL
635	AAA	LYS	•	269	ວວອ	ALA		755	TGG	TRP	815	TTA	LEU VAL THR
	GAT AAA	ASP			TCT	SER				ALA		AAG	LYS
	GCT	ALA			TCG	SER			AAA GCA	LYS		TCC	SER LYS
	TGC CAA GCT GCT	ALA			AAG GCT TCG				TTC	品品		GTT	VAL
	CAA	GLN GLN			AAG	LYS ALA				AL.A		GAA	
620	TGC	cys		089	999	GLY		740	AGA GCT	ARG	800	GCA	ALA GLU
	TGT	CYS			GAA	GLU			GAA	ern	•	TTT	PHE
	GAA	GLU			GAT	ASP			GGA	ĠĽY		GAG	
	TTT ACA GAA	THR				ARG			F	品		GCT	ALA GLU
	TTT	PHE			crr cgg	LEU			AAA TT	LYS		AAA	
G09	1.39	ALA		299	GAA	פרח		725	CTC CAA	SLN	785	ລວວ	PHE PRO LYS
	GCT	AL.A			GAT	ASP			CTC	LEU		111	PHE
	AAA	LYS			CTC GAT	LEU				SER		AGA	
	AGG TAT AAA GCT	TYR			CCA AAG	LYS			GCC AGT	ALA SER		CAG	GLN ARG
	AGG	ARG			CCA	FRO			161	CYS	•	AGC	SER

Figure 5 (suite)

MET

GLU ASN ASP

GLU VAL

ALA

ILE

CYS

SER

LYS

GLU LYS PRO LEU LEU GLU

890

875

GAC	ASP	950	TGT	CYS	•	= = =	CCT
(2)	€		TGC	CYS	•	_	T.C
939	AL.A			၁			€ €
AGG	ARG		GA/	9			GA(
3AC	ASP		AAG	L \ 3			EA:
GGA GAT CTG CTT GAA TGT GCT GAT GAC AGG			AAA CTG AAG GAA	SER SER LYS LEU LYS GLU			GAA AAT GAT GAG ATG
3	€	935	AAA	. Y 6	!	995	SAA
29	Al.	G.		<u>ت</u>	,		
rgr	s ∖c		AG	S H			GT
VV	3		ATC TCC AGT	SER			GCC GAA GTG
: :	:: ⊃	•	TC	ILE			၁၁
CT	ш Ц			E.			
CTG	ren	_	7 7	SER		_	AT :
BAT	A8F	920	CAA GAT TCG	GLN ASP		086	TGC
GA .	GLY ASP LEU LEU GLU CYS ALA ASP						AAA TCC CAC TGC ATT
) -			BAA AAT	BLU ASN			rcc
TGC CAT	S HIS		€	n.			Ą
TGC	S X O		_	_			
TGC			rgr	CYS			GAA
GAA 1	TIIR GLU CYS	905	ATC	TLE		6 65	CTG TTG GAA
9 934	₹ 3		TAT	TYR			CTG
	=						
CAC	SIII		GCC AAG				Ü
GTC	VAL)29	LEU ALA LYS			GAA AAA CCT
AAA (LYS		CTT				GAA
•			- .		,		

LYS ASN TYR GAA AGT AAG GAT GTT TGC AAA AAC TAT CYS SER LYS ASP VAL GLU GTT VAL CCT TCA TTA GCG GCT GAT TTT LEU PRO SER LEU ALA ALA ASP PHE TTG GCT GAC ALA ASP



1130	CCT	PRO	1190	AAG	LYS	1250	CCT	PRO		1310	GGA
•	AGG CAT	SIH	i	GAG		- -i	AAA (LYS	•	=	CTT
		ARG		CTA (ren ern		1.1.1	PHE			
	GCA AGA	ARG		ACT (THE		. PVS				GAG CAG
		AL.A		ACC	THE		GAT	ASF GLU			
1115	TAT	TYR	1175	GAA	0.19	1235	TTC	PHE		1295	CTT
	GAA	GLU	Ħ		TYR GLU THR	 i	GTG	VAL.		₩.	GAG
	TAT	TYR		ACA TAT	THE		AAA	TYR ALA LYS VAL			TGT
	TTG	LEC		AAG			229	ALA			
	TTT	a H		ວວອ	LEU LEU ARG LEU ALA LYS			TYR			CAA AAT
1100	ATG	MET	1160	CTT	ren	1220	TGC TAT	CYS		1280	AAA
	rre eec	LEU GLY	T	AGA	arg	₩.	GAA	ern		-	ATC
	TTG	LEU		CTG	LEU		CAT	HIS			TTA
••	TTC	교		CTG	LEU		CCT	PRO			AAT
	GTC	VAI.		CTG	LEU		GAT				CAG
1085	GAG GCA AAG GAT	ALA LYS ASP	1145	GTA	VAL VAL LEU	1205	GCA	CYS ALA ALA ALA ASP		1265	ССТ
	AAG	1. Y.S	**	O.L.C	VAL	-	CC.L	AĻA		_	GAG
	GCA	ALA		TAC TCT	SER		TGT GCC	ALA			ATG GAA
	GAG	OLU		TAC	TYR		TGT	CYS			ATG
	GCT	AL.A		GAT	ASP		16 c	CYS			CTT

Figure 5 (suite)

1370	CAA GTG TCA	PRO GLN VAL BER
•	GTG	VAL
	CAA	GLN
	GTA CCC	PR0
	GTA	VAL
135	AAA	LYS LYS UAL I
 :	ACC AAG AAA	LYS
	ACC	TYR THR
	TAC	TYR
	CGT	ARG
1340	GCG CTA TTA GTT	VAL
	TTA	A LEU LEU VAL
	CTA	LEU
	BĊG	ALA
	CAG AAT	GL.N ASN
1325	CAG	GI.N
·	TTC	PHE
	AAA	LYS
	GAC TAC AAA TTC	GLU TYR LYS
	GAC	GLU

1430	AAA	LYS
-	rer	378
	. LOJ	YS (
	VV	.YS (
) <u>၁</u> ၅৬	SER 1
1415	CTA GGA AAA GTG GGC AGC AAA TGT TGT AAA	SER ARG ASN LEU GLY LYS VAL GLY SER LYS CYS LYS
	GTG (VAL. (
	AAA	. YS .
	CGA	GL.Y
	CTA	LEU
1400	AAC	ASN
, , ,	AGA	ARG
	C TCA AGA AAC	3 3 3
	GTC	
	GAG	GLU
382 1	GTA	VAL
 -	CTT	LEU
	ACT	THR
	ACT CCA ACT CTT GTA GAG	THR PRO THR LEU VAL GLU VA
	ACT	THR

06	AG	2
1490	ATG CCC TGT GCA GAG TAT CTA TCC GTG GTC CTG AAC CAG	MET PRO CYS ALA GLU ASP TYR LEU SER VAL VAL LEU ASN GLN
	TG A	EU A
	TC C	AL 1.
	is E	<u>ح</u> :
	GT(<u>ح</u>
1475	TCC	SER
••	CTA	LEU
	TAT	TYR
	GAC	ASP
	GAA	ern
1460	GCA	AL.A
77	TGT	CYS
	222	PRO
	ATG	MET
	AGA	ARG
445	ААА	
_	GCA AAA	ALA LYS
	GAA	61.0
	CAT CCT	FRO
	CAT	HIS PRO GLU

1550	GAA	:
~	ACA	9
	TGC))
	TGC	. S
	AAA	ت >
1535	ACC	TEL
-	G CCA GTA AGT GAC AGA GTC ACC AAA TGC TGC ACA GAA	YS THR PRO VAL SER ASP ARG UAL THE LVG CVC THE COLOR
	AGA	ARG
	GAC	ASP
	AGT	SE 22
1520	GTA	VAL
1-1	CCA	PRO
	ACG	THR
	AAA	ΓYS
	3 TTG CAT GAG	GL.U
£0£1	CAT	HIS
	TTG	LEU HIS
	GT	VAL
	TTA TGT	CYS
	TTA	LEU CYS
		•

	•													
1610	CCC	PRO		1670	AAG	LYS		1730	AAG GCA	ALA		1790	TGC TGC	CYS
~		VAL.		₩ .	GAG	GLU		•		LYS		-		CYS
	TAC	TYR			TCT	SER			ວວວ	PRO			AAG	LYS
•	ÁCA	THR			CTT	ren	ANG	LYS			GAG	ern Lys		
	TCA GCT CTG GAA GTC GAT GAA ACA TAC GTT	GLU			ACA CTT	THR			GTG AAA CAC AAG CCC	HIS		;	GTA	VAL
. 1595	GAT	ASP		1655	ATA TGC	CYS		1715	AAA	LYS		1775	GCT TTT GTA	PHE ALA MA PHE VAL
다 그	GTC	VAL		₩.	ATA	ILE		•	GTG	VAL			GCT	€' *
	GAA	פרח			GAT				CTT	CLU LEU			TTC GCA	ALA
	CTG	ALA LEU GLU			CAT GCA GAT	ALA ASP			GAG CTT	CL.U	••			PHE
	CCT	AL.A			CAT	HIS			GTT	VAL			GAT	ASF
1580	TCA	SER		1640	ACC TTC	프	-	1700	GCA CTT	ALA LEU		1760	ATG GAT	₽8 ₽
	TTT	PHE		.		THR			GCA				ATG	MET
	TGC TTT	cys			TTC	PHE			ACT	THR			GTT	VAL
	CCA	PRO			ACA	THR			CAA	GLN			GCT	ALA
	CGA CCA	ARG			GAA ACA	GLU THR	-		AGA CAA ATC AAG AAA CAA	LYS			AAA GCT	LYS AL
1565	AGG	ASN ARG		1625	AAT GCT	ASN ALA		1682	AAG	LYS		1745	CTG	LEU
	AAC	ASN			AAT	ASN			ATC	GLN TLE LYS			CAA	פרח פורא רבח
	91.9	VAL.			111	주 프			CAA				GAG	
	TCC TTG GTG AAC AGG	LEU			AAA GAG TTT	LYS GLU			AGA	ARG			ACA AAA GAG CAA CTG	LYS
	TCC	SER			AAA	L.YS			GAG	079			ACA	THR

Figure 5 (suite)

1850	AGT	SER					
-	GCA	AL.A					
		ALA					
	CTT GTT GCT	ALA GLU GLU GLY LYS LYS LEU VAL ALA ALA SER			CCA		
	CTT	LEU			CTA		
1835	AAA AAA	LYS		1895			
=	AAA	LYS		~~	AA CAT CAC ATT TAA AAG CAT CTC AGC		
	GAG GGT	GLY			CAT		
	GAG	er.u			AAG		
	GAG	0T9			TAA		
1820	rec rrr ecc			1880	ATT		
•	TTT	PHE		-	CAC		
	TGC	CYS			CAT		
	ACC	THR			TAA		d d
	GAA ACC	OTO			TTA T	LEU	SAS - STOP
1805	AAG	LYS		1865	ນອອ	GLY	2,0
	GAC GAT AAG	ASP		•	GCC TTA	LEU	
	GAC	ASP			229	AL.A	
	1.39	LYS ALA ASP ASP LYS GLU THR			GCT	GLN ALA ALA LEU GLY LEU	
	AAG	LYS			CAA	GLN	

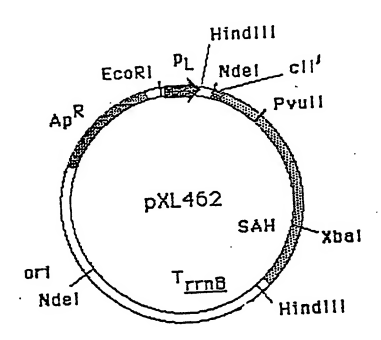
Figure 5 (suite)

A. Oligonucléatide codant pour les 6 premiers codons du gène cII

Met Val Arg Ala Asn Lys Arg
5'-AGCTTCATATGGTTCGTGCAAACAAACGCG-3'
3'-AGTATACCAAGCACGTTTGTTTGCGCAGCT-5'

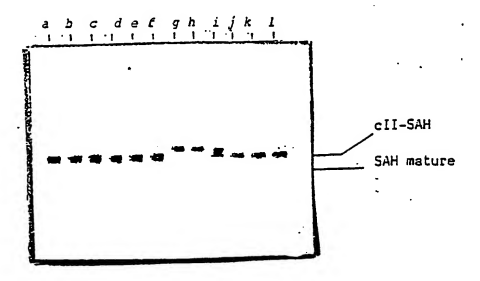
B. Oligonucléotide utilisé pour la Mutagénèse par délétion.

OLIGONUCLEOTIDES SYNTHETIQUES
EMPLOYES DANS LA CONSTRUCTION DE
LA cII-SAH



PLASMIDE D'EXPRESSION "PSEUDO-PRO-SAH"

Figure 7



a à f : SAH commerciale (sigma)

g à 1 : cII-SAH d'origine microbiologique ("pseudo-pro-SAH)

a, g: pas de trypsine

b, h: 0,1 µg/ml trypsine

c , i : 0,2 µg/ml trypsine

d , j : 0,4 µg/ml trypsine

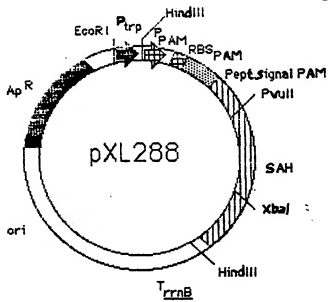
e, k: 0,8 μg/ml trypsine

f , 1 : 1,6 µg/ml trypsine

[SAH] Img/ml, I heure d'incubation à 37°C.

analyse : gel de polyacrylamide 10 % non dénaturant.

Conversion de la cII-SAH en SAH mature



Plasmide d'expression de la fusion "Peptide signal PAM-SAH"

EcoRI ...GARTTCCCTGTTGACAATTAATCATCGAACTAGTTAACTAGTACGCAGCTTGGCTGCAGGT Promoteur Tryptophane

Hindlil
CGACCTGCAGCCAGCCTAGCTTGCTAGTATCACTTCGCTAGTTATACACCTGCCAGAGGATACA
Promoteur et Site de fixation des ribosomes de PAN

Het.Tyr Tyr Trp Ser Leu Pro Ala Leu Ala Asp Ala His Lys...

SAH.....

Séquence des signaux d'expression et du début de la fusion "Peptide signal PAM-SAH" de pXL288.

A. SEQUENCES DES ACIDES AMINES DES DIFFERENTS SEGMENTS "PSEUDO-PRO"

cl1-SAH:

MET YAL ARO ALA ASN LYS ARO-ASP

ATO OTT COT OCA AAC AAA COC GAT ..

aa I SAH

PAM1:

MET LYS ASN ARG ASN ARG-ASP

ATG AAA AAT AGA AAT COT GAT

PAM2:

MET LYS ASN ARG LYS ARG-ASP

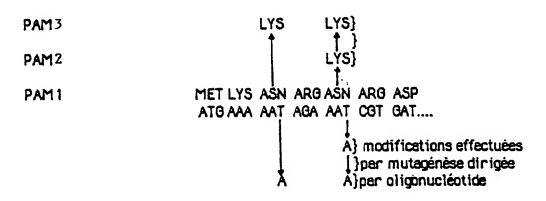
ATG AAA AAT AGA AAA CGT GAT

PAM3:

MET LYS LYS ARG LYS ARG-ASP

ATO AMA AMA AGA AMA COT GAT ...

B. MODIFICATIONS EFFECTUEES SUR PAM1



A. OLIGONUCLEOTIDE UTILISE POUR LA MUTAGENESE PAR DELETION POUR CONSTRUIRE PAM1 - SAH (pXL641)

B. OLIGONUCLEOTIDE UTILISE POUR LA MUTAGENESE DIRIGEE POUR CONSTRUIRE PAM2 – SAH (pXL740)

C. OLIGONUCLEOTIDE UTILISE POUR LA MUTAGENESE DIRIGEE POUR CONSTRUIRE PAM3 – SAH (pXL741)

5'AGGATACAATGAAAAAAAAGAAAACGTGATGCACACAAGAGT-3'
nucléotides modifiés



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numéro de la demande

EP 87 40 0355

	Citation du document av		vendication		MENT DE LA		
atégorie	des par	ties pertinentes .		concernée		DEMANDE	(int. Cl.4)
x	juin 1984, page Press Ltd, Oxfo STANLEY et al.: a new family of bacterial expre identification	"Construction o high efficiency ssion vectors: of cDNA clones n liver proteins	f .	1	CC	12 N 07 K	15/00 13/00
X,P D	EP-A-0 200 590 * En entier *	 (GENETICA)		1-4,7 12			
A	EP-A-0 138 437 * Exemple 2 *	(GENEX CORP.)		1-12			
							ECHNIQUES S (Int. Ci.4)
					_	12 N 12 P	
				·			
							•
		,		-			
Lep	résent rapport de recherche a été é	tabli pour toutes les revendications					
	Lieu de la recherche	Date d'achèvement de la reche	rche		Exa	aminateur	
	LA HAYE		CUPI	DO :	М.		
Y : part autr A : arric	CATEGORIE DES DOCUMENT iculièrement pertinent à lui seu iculièrement pertinent en combe document de la même catégo ère-plan technologique algation non-écrite	E : docu date d pinaison avec un D : cité d	ment de t ie dépôt ans la de	cipe à la ba prevet antéri ou après ce mande res raisons	ieur, m	ais public	





(1) Numéro de publication: 0 236 210 B1

(12)

FASCICULE DE BREVET EUROPEEN

45 Date de publication du fascicule du brevet : 23.10.91 Bulletin 91/43

(f) Int. Cl.⁵: **C12N 15/14,** C12N 15/62, C12N 15/70

(21) Numéro de dépôt : 87400355.1

2 Date de dépôt : 19.02.87

(54) Procédé de préparation de la sérum albumine humaine mature.

30 Priorité: 21.02.86 FR 8602379

(43) Date de publication de la demande : 09.09.87 Bulletin 87/37

(45) Mention de la délivrance du brevet : 23.10.91 Bulletin 91/43

(A) Etats contractants désignés : AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

66 Documents cités:

EP-A- 0 001 929

EP-A- 0 073 646

EP-A- 0 114 506

EP-A- 0 138 437

EP-A- 0 200 590

THE EMBO JOURNAL, vol. 3, no. 6, juin 1984, pages 1429-1434, IRL Press Ltd, Oxford, GB; K.K. STANLEY et al.: "Construction of a new family of high efficiency bacterial expression vectors: identification of cDNA clones coding for human liver proteins"

Titulaire: GENETICA
160 Quai de Polangis
94340 Joinville Le Pont (FR)

72 Inventeur: Latta, Martine
297 Rue de Charenton-75
F-75012 Paris (FR)
Inventeur: Mayaux, Jean-François
2lter, Boulevard de la République
F-92260 Fontenay aux Roses (FR)
Inventeur: Sarmientos, Paolo
Via Mose Bianchi 104
Milano (IT)

Mandataire: Pilard, Jacques et al RHONE-POULENC INTERSERVICES Service Brevets Pharma 25, Quai Paul Doumer F-92408 Courbevoie Cédex (FR)

Il est rappelé que: Dans un délai de neuf mois à compter de la date de publication de la mention de la délivrance du brevet européen toute personne peut faire opposition au brevet européen délivré, auprès de l'Office européen des brevets. L'opposition doit être formée par écrit et motivée. Elle n'est réputée formée qu'après paiement de la taxe d'opposition (Art. 99(1) Convention sur le brevet européen).

Description

5

10

25

30

La présente invention concerne un procédé de préparation de la sérum-albumine humaine mature à partir d'une sérum-albumine humaine produite par voie microbiologique sous forme de protéine fusionnée.

Il existe un grand choix d'organismes hôtes, tels que les cellules mammifères modifiées ou les micro-organismes qui peuvent potentiellement être utilisés en vue de la production en quantités importantes de protéines humaines d'une grande valeur thérapeutique.

L'utilisation de cellules mammifères modifiées par les techniques de l'ADN recombinant présente l'avantage de conduire à des produits très proches de ceux d'origine naturelle; cependant la culture de ces cellules est délicate et ne peut être conduite que dans des volumes limités.

L'emploi de micro-organismes, tels que les bactéries, permet une fabrication à une échelle plus importante mais présente l'inconvénient de conduire à des produits qui diffèrent sensiblement des produits d'origine naturelle. Ainsi les protéines normalement glycosylées chez l'homme ne sont pas, en général, glycosylées par les bactéries [P. Berman et L.A. Laskey, Trends Biochem. Sci., (1985) 10, p.51 et suivantes]. Par ailleurs, les protéines humaines exprimées à haut niveau dans des bactéries telles que E.coli acquièrent souvent une conformation non native qui s'accompagne d'une précipitation intracellulaire [R.G. Schoner et coll., Bio. Technol. (1985), 3, p.151 et suivantes; J.M. Schoemaker et coll., EMBO J. (1985), 4, p.775 et suivantes]. Enfin, pour qu'un gène puisse s'exprimer dans une bactérie, telle que E.coli, il est indispensable de positionner un codon initiateur méthionine devant la séquence codante de la protéine mature. Généralement, ce résidu n'est pas excisé par la méthionyl aminopeptidase de E.coli [P.H. Seeburg et coll., 1985, 2, p.37 et suivantes; J.M. Schoner et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1981), 81, p.5403]. La protéine obtenue présente donc un acide aminé anormal comme premier résidu qui peut provoquer l'inhibition stérique d'une activité biologique si le début de la protéine est impliqué dans cette activité. Le résidu peut également présenter un caractère immunogène néfaste à l'administration ultérieure de la protéine.

Il résulte que le choix d'une cellule-hôte dépend de la protéine spécifique que l'on veut obtenir. Dans le cas d'une protéine de valeur marchande élevée et nécessaire en quantité limitée, les cellules mammifères peuvent constituer une source particulièrement bien adaptée. Par contre dans le cas d'un produit de valeur marchande plus faible et nécessaire en quantité importante, de l'ordre de plusieurs dizaines de tonnes, telle que la sérum-albumine humaine (SAH), il paraît indispensable d'utiliser des micro-organismes tout en remédiant aux inconvénients liés à leur emploi.

Lorsque la SAH est exprimée à partir d'une construction génétique du type "Promoteur-Site de démarrage de traduction-ATG-Gène de la SAH mature", la protéine obtenue conserve généralement une méthionine comme résidu N-terminal. Pour éliminer la méthionine N-terminale de protéines hétérologues exprimées chez E.coli, plusieurs méthodes peuvent être envisagées, telles que le clivage enzymatique in vivo, l'excision protéolytique pendant ou immédiatement après le transport à travers la membrane ou bien des digestions protéolytiques ou chimiques in vivo.

Il est connu, en particulier d'après J.P. Waller, J. Mol. Biol., (1963), 7, p.483 et suivantes, que <u>E.coli</u> possède une méthionyl aminopeptidase qui excise la méthionine N-terminale d'un certain nombre de protéines. Cependant la spécificité du mécanisme est mal connue et il est supposé que ce mécanisme dépend du ou des résidus suivant la méthionine [V.M. Vogt, J. Biol. Chem. (1970), <u>245</u>, p.4760 et suivantes; H.J. George et coll., (1985) DNA, 4, p.273].

Les protéines sécrétées sont généralement initialement synthétisées sous forme d'une préprotéine comportant une "Séquence-signal" qui inclut le premier résidu. Cette séquence subit une excision protéolytique pendant ou immédiatement après le transport à travers la membrane [R. Scheckman, Trends Biochem (1985), 10, p.177]. Cependant ce système ne convient généralement pas dans le cas de protéines cytoplasmiques ou hétérologues du fait des problèmes de transport dûs soit à certaines parties de la séquence primaire de la protéine [J. Tommassen et coll, EMBO J. (1985), 4 p.1041] soit à une précipitation intra-cytoplasmique trop rapide de la protéine. Par ailleurs les mécanismes impliqués dans la sécrétion de protéines par les cellules encaryotes, telles que la SAH sécrétée par les cellules hépatiques, sont vraisemblablement assez différents des mécanismes de sécrétion mis en jeu dans des microorganismes tels que les bactéries gram-négatives [N.Wickner et _ _ H. Lodish, Science (1985), 230 p.400].

Il a été également proposé d'employer des digestions chimiques ou enzymatiques afin de convertir <u>in vitro</u> la protéine synthétisée par la bactérie sous la forme d'une protéine fusionnée. Cette conversion a pour but l'excision spécifique d'une séquence peptidique étrangère à la protéine désirée, située en position N-terminale et contenant la méthionine comme premier résidu. Un exemple simple est celui d'une protéine qui ne possède pas naturellement de résidus méthionine [R.E, Chance et coll., "Peptides: Synthèses-Structure-Fonction", D.H. Rich et E. Gross, ed., Pierce Chem. Co, Rocford, 111., (1981) p.721 et suivantes]. Dans ce cas, un traitement <u>in vitro</u> par le bromure de cyanogène permet l'excision de la méthionine N-terminale. Cependant ce

4

cas ne se présente que très rarement dans le cas de protéines de poids moléculaire élevé.

Certaines protéases, comme la collagénase et le facteur X, reconnaissent une séquence de plusieurs acides aminés, ce qui les rend relativement spécifiques. [K. Nagai et H.C. Thogerson, Nature (1984), 309, p.810 et suivantes; J. Gercino et D. Bastia, Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1984), 81, p.4692 et suivantes]. Une construction génétique permet donc de positionner la séquence reconnue par la protéase en question devant le premier acide aminé de la protéine désirée. Cette protéine fusionnée devient ainsi un substrat de la protéase, le produit principal de la réaction étant la protéine possédant en position N-terminale le même acide aminé que la protéine mature. Cependant, l'inconvénient majeur de cette méthode réside dans le prix de la protéase surtout lorsqu'il s'agit de produire une protéine en grande quantité.

La SAH est synthétisée par les cellules humaines d'abord sous forme de prépro-SAH (figure 1). Une séquence signal de 18 acides aminés est enlevée pendant le transport de la SAH à travers le lumen du réticulum endoplasmique et il reste encore 6 acides aminés à l'extrémité N-terminale (Arg-Gly-Val-Phe-Arg-Arg-) qui ne sont pas présents dans la SAH circulante. Selon S.O. Brennan et R.W. Carrell, Biochim. Biophys. Acta (1980), 621, p.83 et suivantes, ce propeptide ne semble jouer aucun rôle dans la sécrétion de la SAH. Il est possible qu'une deuxième protéolyse spécifique s'effectue au niveau de l'appareil de Golgi ou dans la circulation sanguine, les deux résidus arginine formant le site de reconnaissance d'une protéase de spécificité analogue à celle de la trypsine. En effet, un variant, appelé "Albumine Christchurch", dû à une mutation qui transforme le dernier résidu arginine du propeptide en glutamine n'est pas converti in vivo en albumine mature mais est transformé in vitro en Glu-SAH en traitant le propeptide par une faible concentration de trypsine. Par ailleurs, la SAH mature sous forme native est résistante à la trypsine dans les même conditions [S.O. Brennan et coll., Biochim. Biophys. Acta, (1984) 802, p.24 et suivantes].

Il a maintenant été trouvé, et c'est ce qui fait l'objet de la présente invention, un procédé permettant de transformer en SAH mature une SAH produite par voie microbiologique sous forme de protéine fusionnée.

Le procédé selon la présente invention consiste :

10

25

30

35

45

50

- à modifier in vitro le gène de structure de la SAH de telle sorte qu'il possède 6 codons supplémentaires codant pour les 6 premiers acides aminés de la protéine cll du bactériophage lambda, puis à lier le gène de structure ainsi modifié à la séquence nucléotidique qui précéde naturellement le gène cll dans le gènome du bactériophage lambda et à un promoteur qui assure un niveau élevé de transcription,
- à produire, dans des conditions définies, au moyen d'une bactérie hôte contenant le gène modifié, une protéine hybride ("pseudo-pro-SAH") constituée par les 6 premiers acides aminés du gène cli suivis de la séquence de la SAH mature,
- à dénaturer et réduire puis renaturer la protéine hybride de façon à obtenir une protéine soluble dont la conformation est semblable à celle de la SAH d'origine naturelle, puis
- à modifier in vitro, au moyen de la trypsine, la protéine ainsi obtenue afin d'exciser le pseudo-pro-peptide et obtenir la SAH mature.

Il a également été trouvé que la SAH mature peut être obtenue en utilisant une extension peptidique N-terminale ("pseudo-pro-peptide") dont la séquence diffère de celle des 6 premiers acides aminés de la protéine cli du bactériophage lambda, à condition que cette extension permette une expression suffisante de la protéine fusionnée, présente l'hydrophilicité nécessaire et comporte un site de coupure par la trypsine. Par exemple, le "pseudo-pro-peptide" peut être constitué par les 5 premiers acides aminés de la séquence-signal de la péniciline-amidase (6, si l'on compte le premier résidu méthionine).

Dans ce qui suit, la signification des termes techniques utilisés en biologie moléculaire est supposée connue (cf. par exemple J. Watson, "Biologie Moléculaire du Gène", édition française, Interéditions, 1978). Les méthodes couramment employées en biologie moléculaire du gène sont décrites, par exemple, par T. Maniatis et coll., Molecular Cioning, Cold Spring Harbor Laboratory Press, New-York, 1982). Dans ce qui suit seront décrits successivement la construction, les procédés d'expression du gène, la renaturation et la conversion par la trypsine de la "pseudo-pro-SAH".

A-CONSTRUCTION DU GENE "pseudo-pro-SAH".

1. Préparation d'ARN messager de foie

On utilise des cellules hépatiques, obtenues par exemple par biopsie, et on en extrait l'ARN messager selon la méthode décrite par exemple par V. Glisin et coll., Biochemistry (1974), 13, p. 2633 et suivantes ; et par R. Deeley et coll., J. Biol. Chem. (1977), 252, p. 8310 et suivantes. On traite la biopsie par une solution de thiocyanate de guanidine 6M, et l'on purifie l'ARN total par plusieurs cycles de précipitation dans l'éthanol à -20°C, centrifugation et redissolution des culots de centrifugation.

On enrichit la préparation en ARN messager par plusieurs cycles de chromatographie d'affinité sur des

colonnes d'oligo (dT)-cellulose, selon la technique décrite par H. Aviv et P. Leder, Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1972), 69, p. 1408 et suivantes. L'ARN messager ainsi isolé, contenant 1 à 2 % de l'ARN total, est conservé en solution aqueuse à -70°C.

On peut déterminer la proportion d'ARN messager spécifique de la sérum-albumine humaine au sein de la population totale (par exemple par traduction <u>in vitro</u> d'un aliquot de la solution d'ARN dans des lysats de réticulocytes de lapin). Une méthode consiste à utiliser le lysat de réticulocytes fournis par la société Amersham, suivant le protocole préconisé par ce fournisseur. On peut ainsi déterminer la fraction de protéine néoformée immunoprécipitable par des anticorps anti-albumine au sein de l'ensemble des protéines néoformées. On obtient par exemple une fraction de l'ordre de 6 %.

2. Synthèse de cDNA et clonage dans E.coli

a. Synthèse du premier brin

10

15

20

35

55

A partir de la technique de G.N. Buell et coll., J. Biol. Chem. (1978), <u>253</u>, p. 2471 et suivantes, modifiée, on utilise par exemple 5 μg d'ARN messager total dans un volume final de 50 microlitres d'une solution contenant : 100 mM Tris-HCl pH 8,3, 10 mM MgCl₂, 0,4 mM DTT, 20 mM KCl, 0,4 mM Na pyrophosphate, 1 mM de chaque nucléotide triphosphate (dNTP), 100 μg/ml de oligo(dT)₁₂₋₁₈, 0,5 U/ml d'inhibiteur de ribonucléases, 50 picomoles de traceur radioactif et 40 unités de Transcriptase réverse (Société Life Science, Inc.).

La réaction de transcription réverse de l'ARN messager en ADN complémentaire (ADNc) se poursuit pendant 1 heure à 42°C.

Le taux de synthèse de ADNc est calculé par mesure du taux d'incorporation du traceur radioactif en molécules acido-précipitables, selon une technique connue.

Après 1 heure, on arrête la réaction par addition d'EDTA (20 mM), et l'on détruit l'ARN messager par digestion alcaline dans 50 mM de NaOH, à 42°C, pendant 3 heures.

On sépare l'ADNc néoformé des dNTPs non-incorporés et des produits de dégradation alcaline des ARNs par chromatographie, par exemple, sur une colonne de Sephadex G100 (Pharmacia Fine Chemicals). On obtient 1,5 µg d'ADNc simple brin à partir de 5 µg d'ARN messager total.

30 b. Synthèse du deuxième brin

L'ADNc simple brin est converti en ADN double brin par action du fragment "Klenow" de l'ADN polymérase 1.

Les conditions de réaction sont : 100 mM Hepes pH 7, 10 mM MgCl₂, 2,5 mM DTT, 70 mM KCl, 0,5 mM de chaque dNTP, et 50 unités du fragment "Klenow" de l'ADN polymérase I (commercialisée par exemple par la Société New England Blolabs Inc.).

La réaction est poursuivie pendant 15 heures, à 15°C, et l'on sépare l'ADN double brin des dNTPs non incorporés à nouveau par chromatographie sur colonne de Sephadex G100.

40 c. Clonage de l'ADN double brin

Pour supprimer les molécules d'ADN simple brin et obtenir un ADN double brin à extrémités franches, on traite les séquences non appariées par la nucléase S₁ selon la technique décrite par A. Efstradiatis et coll., Cell (1976), 7, p. 279 et suivantes. On sépare les ADNs néoforcés double brin selon leur taille par centrifugation dans un gradient de saccharose. On utilise généralement un gradient de 5 % - 20 % de saccharose en 50 mM Tris-HCl pH 8,5, 10 mM EDTA, 800 mM NaCl, centrifugé à 210000 g pendant 15 heures, à 20°C, et on effectue un fractionnement du gradient en aliquots après centrifugation.

On contrôle la taille des molécules dans chaque fraction par électrophorèse d'échantillons faite en parallèle avec des étalons d'ADN de tailles connues, et l'on regroupe les fractions contenant un ADN constitué par l'enchaînement de plus de 500 paires de bases.

Pour permettre le clonage de cet ADN on allonge d'abord ses extrémités 3' avec de l'oligo(dC), et on allonge parallèlement les extrémités 3' du site Pstl du plasmide vecteur pBR322 avec de l'oligo(dG) selon la technique de F. Rougeon et coll., J. Biol. Chem. (1977), 252, p. 2209 et suivantes.

On hybride alors l'ADN double brin décrit ci-dessus au plasmide vecteur, selon par exemple la technique de L. Villa Komaroff et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1978), 75, p. 3727 et suivantes.

On crée une "banque" de clones d'ADNcs de foie par transformation de la bactérie <u>E.coli</u> avec l'ADN ainsi décrit selon la méthode décrite par M. Mandel et A. Higa, J. Mol. Biol. (1970), <u>53</u>, p. 154 et suivantes et M.

This Page Blank (uspio)

Dagert et S.D. Erlich., Gene (1979), 6, p. 23 et suivantes.

d. Repérage des clones d'ADNc albumine

5

10

15

20

25

30

45

50

55

On utilise une technique d'hybridation sur colonies à l'aide d'oligonucléotides synthétiques dont les séquences sont déduites de la séquence protéique de l'albumine humaine (B. Meloun et coll., FEBS Letters (1975), <u>58</u>, p. 134 et suivantes; M. Grunstein et D. Hogness, Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1975), <u>72</u>, p. 3961 et suivantes; R.B. Wallace et coll., Nucleic Acids Res. (1981), <u>9</u>, p. 879 et suivantes).

Les clones sont cultivés par séries de 96 sur milieu de Luria contenant 25 μg/ml de tétracycline, en boîtes carrées, directement sur des filtres de nitrocellulose. Après croissance à 37°C puis amplification en présence de 250 μg/ml de chloramphénicol, les colonies sont lysées par la soude puis hybridées avec les oligonucléotides radioactivés en 5′ par kination, dans une solution contenant : 5 X SSC, 0,5 % NP 40, 100 μg/ml ADN de sperme de saumon dénaturé par ébullition et refroidi rapidement dans la glace, 0,5 ng/ml d'oligonucléotide kinasé. L'hybridation est effectuée à 37°C pendant 18 heures. On lave ensuite les filtres en 5 X SSC, à 25°C, puis 37°C, puis 45°C et ce pendant quatre fois 15 minutes à chaque étape.

Les filtres sont alors exposés sur films Kodak X-OMAT, à -70°C, avec un écran amplificateur pendant 15 à 24 heures. Les clones hybridants avec les sondes sont réisolés puis lysés. L'ADN plasmidique est purifié par centrifugation en milieu chlorure de césium-bromure d'éthidium selon une technique connue.

On séquence l'ADN de l'insertion par la technique de Maxam-Gilbert (A. Maxam et W. Gilbert, Methods Enzymol. (1980), 65, p. 499 et suivantes) pour comparer la séquence protéique dérivée de la séquence nucléotidique et celle de la sérum-albumine humaine.

On identifie ainsi une série de dones dont les insertions correspondent à l'ensemble du gène de la sérumalbumine humaine.

Dans la figure 2 est représentée la carte de restriction du gène de la sérum-albumine, ainsi que la position de trois des insertions les plus représentatives, désignées par "pT1B11", "pAA38", "p6D8".

e. Incorporation au grène de structure d'un codon d'initiation (figure 3)

a) On digère l'ADN du plasmide "pT1B11" par les enzymes Psti et Pvull, et on isole un fragment d'ADN de 125 paires de bases, correspondant à là séquence de l'extrémité 5' du gène de la sérum-albumine (acides aminés n° 1 à 62). On fixe à l'extrémité Pvull une séquence de jonction constituée du site de reconnaissance de l'enzyme BamHI. On obtient ainsi un fragment Psti-BamHI.

On prépare d'autre part un oligonucléotide synthétique ayant 21 bases de long, possédant un triplet "ATG" devant les nucléotides codant pour les acides aminés de la sérum-albumine humaine ainsi qu'un site de restriction Ncol, et dont la séquence est la suivante : 5'GAATCCATGGATGCACAAG 3'.

On dénature le fragment d'ADN Pstl-BamHl, et on l'hybride avec l'oligonucléotide synthétique. L'hybridation se fait par la séquence 5'...GATGCACACAG 3', l'extrémité 3' du brin d'ADN complémentaire étant désappariée. On digère les extrémités désappariées, puis on polymérise dans le sens 5'...3' avec le fragment "Klenow" de l'ADN polymérase I, d'après les techniques de H. Jacobsen et coll., Eur. J. Biochem. (1974), 45, p. 623 et suivantes.

On obtient ainsi un fragment contenant en 5' une extrémité franche, un site Ncol puis le triplet ATG et en 3' un site BamHl.

- b) On réalise la ligation de trois fragments d'ADN:
- 1) un fragment EcoRI-BamHI du plasmide "pLG200" (L. Guarenté et coll., Cell (1980) 20, p. 543 et suivantes) portant un gène de résistance aux antibiotiques, l'origine de réplication et l'extrécité 3' du gène de la β-galactosidase,
- 2) un fragment EcoRI-Pvull du plascide "pGL101" (G. Lauer et coll., J. Mol. Appl. Genet. (1981), 1, p. 139 et suivantes) portant le promoteur P_{los} et le site de fixation de ribosome (RBS) du gène lacZ d'<u>E.coli</u>,
- le fragment d'ADN mutagénisé codant pour les 62 premiers acides aminés de l'albumine humaine.
- On isole un plasmide (pXL52) qui réalise une fusion de l'extrémité 5' du gène de la sérum-albumine humaine avec le gène de la β-galactosidase d'<u>E.coli</u>.

f. Construction du gène complet (figure 3)

On digère l'ADN du plasmide °p6D8° par EcoRI, et partiellement par BgIII, selon une technique déjà décrite. On isole le grand fragment EcoRI-BgIII contenant la séquence codant pour les 405 derniers acides aminés de la sérum-albumine humaine puis l'origine de replication du plasmide et le gène de résistance à la tétracycline.

On digère l'ADN du plasmide "pXL52" décrit ci-dessus par EcoRI et Sau3A, et on isole un fragment conte-

nant 200 paires de bases.

On digère l'ADN du plasmide "pAA38" par Sau3A et on isole un fragment contenant 540 paires de bases.

On ligature les trois fragments (dans l'ordre [pXL52 EcoRI-Sau3A] - [pAA38-Sau3A] - [p6D8 BgIII-EcoRI]) en tirant profit de la compatibilité entre les sites Sau3A et BgIII. On obtient un plasmide appelé "pXL53", dont la qualité de la construction est contrôlée par un séquençage complet du fragment compris entre le site EcoRI et le site Psti correspondant à la jonction de l'insertion et du plasmide vecteur.

La séquence nucléotidique complète, ainsi que la séquence protéique dérivée, sont représentées dans les figures 4 et 5.

Les variations observées entre cette séquence et la séquence protéique publiée (B. Meloun et coll, FEBS Letters (1975), <u>58</u>, p. 134 et suivantes; M. Dayhoff, Atlas of Protein sequence and structure (1978), <u>5</u>, supplément 3, p. 306) sont les suivantes:

	Position	Meloun et coll.	Sérum-albumine humaine déduite
15			de la séquence de "pXL53"
	131	Glutamine	Acide glutamique
	364	Histidine	Alanine
20	367	Tyrosine	Histidine
	370	Alanine	Tyrosine
	381	Valine	Méthionine
25	464	Acide glutamique	Histidine
	465	Histidine	Acide glutamique
	501	Glutamine	Acide glutamique

3. Construction de systèmes d'expression de la méthionyl-sérum-albumine humaine

a. Utilisation du promoteur "PL" du bactériographe lambda

On linéarise le plasmide "pXL53" par digestion partielle par l'enzyme Ncol, en ne considérant que le site Ncol en 5' du codon d'initiation et on forme des bords francs par remplissage selon la technique de R.M. Wartell et W.S. Reznikoff, Gene (1980), 9, p. 307 et suivantes).

On synthétise un "adaptateur" contenant en 5' une séquence correspondant au site de reconnaissance d'une enzyme de restriction telle que BamHI, puis une séquence correspondant à un site de fixation de ribosomes (RBS "consensus" ou "théorique"). La séquence de l'adaptateur est : 5'GGATCCTAGGAGGAAC 3'.

La ligation de l'adaptateur en 5' d'un ADN à bords francs a été décrite, par exemple, par C.P. Bahl et coll., Gene (1976), 1, p. 81 et suivantes.

La méthode consiste à effectuer la réaction sur 20 microlitres d'une solution contenant 50 mM Tris, HCl pH = 7,5, 10 mM MgCl₂, 15 mM DTT, 1mM ATP, 50 μ g/ml d'adaptateur, 20 μ g/ml d'ADN et 1 unité d'ADN-ligase (New England Biolabs Inc.). La réaction est poursuivie pendant 10 heures à 15°C. Cette ligation crée un site BamHI sans supprimer le site Ncol.

On digère le produit de ligation par BamHI et par HinDIII. Du fait de la présence d'un site HinDIII en 3' du gène de la sérum-albumine humaine, on obtient un fragment d'ADN contenant la totalité de la séquence codante.

On sous-clone le fragment HinDIII-BamHI ainsi obtenu par exemple dans le plasmide "pBR322" en transformant E.coli selon la méthode déjà décrite ci-dessus pour obtenir le plasmide "pXL61".

Le plasmide "pXL61" ne contient pas de promoteur.

45

50

55

Le promoteur "P_L" du bactériophage lambda est placé sur le chromosome du bactériophage entre un site Bglll et un site BamHI (voir E. Szybalski et W. Szybalski, Gene (1979) <u>7</u>, p. 217 et suivantes), et dont la séquence nucléotidique est connue (F. Sanger et-coll., J. Mol. Biol. (1982), <u>162</u>, p. 279 et suivantes). On peut cloner ce fragment et modifier ses sites de restriction selon des méthodes connues.

On note que les plasmides portant P_L doivent être propagés dans des souches de <u>E.coli</u> portant le gène répresseur cl, ceci afin d'éviter que ce promoteur ne s'exprime de façon constitutive.

Dans une première construction, P_L est disponible sous forme d'un fragment BamHI à partir du plasmide "pPL-lambda" (Pharmacia P.L. Biochemicals). L'insertion de ce fragment BamHI dans le site BamHI du plas-

mide "pXL61" permet d'obtenir le plasmide "pXL65", dans lequel on a vérifié que l'orientation du promoteur par rapport au gène de structure de la sérum-albumine humaine est correcte.

D'autres constructions peuvent être réalisées à partir de plasmides disponibles. On peut, par exemple, exciser du plasmide "pP_L-lambda" un fragment Haelli-Haelli contenant le promoteur P_L et l'insérer dans le site Smal d'une séquence de clonage multisites portée sur un plasmide, tel que le plasmide "pUC8" (J. Vieira et J. Messing, Gene, (1982), 79, p. 259 et suivantes) pour obtenir "pUC8-P_L"" dans lequel le site EcoRl est en 5' du promoteur.

A partir du plasmide "pPS1" (P. Sarmientos et coll., Cell (1983), 32, p. 1337 et suivantes), on peut d'abord détruire le site HinDIII le plus proche du site Ndel (figure 3) puis remplacer le petit fragment EcoRI-HinDIII par, d'une part, le fragment EcoRI-BamHI du plasmide "pUC8-P_L" contenant le promoteur P_L, et, d'autre part, le fragment BamHI-HinDIII du plasmide "pXL61" contenant le gène de la sérum-albumine. On obtient ainsi le plasmide "pXL70" dans lequel l'ensemble P_L-RBS "consensus "-ATG-gène de la sérum-albumine humaine est porté sur un fragment d'ADN EcoRI-HinDIII.

b. Remplacement du RBS "consensus" par celui du gène cll du bactériophage lambda

15

20

Le gène cll du bactériophage lambda, dont la séquence et le site d'initiation sont connus, peut être traduit avec efficacité (E. Schwarz et coll., Nature (1978), 272, p. 410 et suivantes).

On construit un plasmide contenant le système d'expression "Promoteur "P_L" - RBS cll - ATG - gène sérum-albumine".

Par exemple, on peut après avoir détruit le site BamHI de "pUC8-P_L" par action de l'enzyme SI (A.J. Berk et P.A. Sharp, Cell (1977), <u>12</u>, p. 72) isoler un fragment EcoRI-HinDIII contenant le promoteur P_L et ensuite lier ce fragment avec le grand fragment EcoRI-HinDIII du plasmide "pDS20" (G. Duester et coll., Cell (1982), <u>30</u>, p. 855 et suivantes), pour obtenir le plasmide "pXL73".

Le RBS du gène cll est extrait du plasmide "pPS1". On digère ce plasmide par Ndel et on insère un adaptateur BamHI après formation d'extrémités franches. On excise alors le RBS sous forme d'un fragment Hin-DIII-BamHI.

On construit d'abord un plasmide "pXL88" dans lequel ce fragment HinDIII-BamHI est lié au grand fragment HinDIII-BamHI du plasmide "pXL73". Dans le nouveau plasmide "pXL88", le RBS clI est inséré dans la bonne orientation par rapport au promoteur P_L, le tout dans un système multisites de telle sorte que l'ensemble P_L-RBS clI soit porté sur un fragment d'ADN EcoRI-BamHI de 578 paires de bases.

Le fragment EcoRI-BamHI de 578 paires de bases est sous-cloné entre les sites EcoRI et BamHI du plasmide "pMC1403" (M.J. Casadaban et coll., J. Bacteriol. (1980), 143, p. 971 et suivantes) qui porte le gène de la β-galactosidase (lacZ) après le site BamHI. Cette construction conduit au plasmide "pXL91" dans lequel le gène de la β-galactosidase est exprimé sous contrôle du système "P_L-RBS cli".

On sous-clone le fragment BamHI-Bglil du plasmide "pXL61" décrit précédemment dans le site BamHI du plasmide "pMC1403". (La ligation d'un site Bglil dans un site BamHI est possible, mais l'excision par BamHI en Bglil ne l'est plus ; il ne reste donc qu'un site BamHI).

Cette construction ("pXL71") aboutit à l'insertion d'un fragment d'ADN de 700 paires de bases comportant la séquence "BamHI-[RBS "consensus"-ATG-Ncol-gène partiel de la sérum-albumine -(codant pour les acides aminés 1 à 218)-gène de la β-galactosidase].

On coupe ce plasmide par BamHI et Saci (le site Saci est présent dans le gène de la β -galactosidase) et on l'insère dans le plasmide "pXL91" décrit précédemment à la place du fragment préexistant BamHI-Saci.

On aboutit alors au plasmide "pXL97" dont l'insertion a la structure suivante : "Site EcoRI - P_L - RBS cII - site BamHI-RBS "consensus"- site NcoI - ATG - gène partiel de la sérum-albumine -gène de la β -galactosidase".

On digère le plasmide "pXL97" par BamHI et partiellement par Ncol en ne considérant que le site Ncol proche du codon d'initiation et on forme les bords francs par action de la nucléase SI, puis on le referme sur lui-même. Cette manipulation, d'une part, supprime la séquence d'ADN du RBS "consensus" et, d'autre part, met en phase un ATG du RBS cli avec la séquence de la sérum-albumine.

On obtient ainsi le plasmide "pXL136" qui comporte la séquence "site EcoRI-P_L-RBS clI-ATG-gène partiel de la sérum-albumine-gène de la β-galactosidase".

Le gène partiel de la sérum-albumine possédant un site Pvull, on digère le plasmide "pXL136" par EcoRl et Pvull et on extrait un fragment de 760 paires de bases qui est inséré entre les sites EcoRl et Pvull du plasmide "pXL70" décrit précédemment. On obtient ainsi le plasmide "pXL139" qui porte la structure "P_L-RBS cll-gène sérum-albumine complet" sur un fragment EcoRl-HinDIII, comme le plasmide "pXL70" et qui porte la substitution RBS "consensus" par celui du gène cll.

On coupe le plasmide "pXL139" décrit précédemment au site unique Sall, entre le promoteur PL et le RBS

cll. On digère l'ADN par l'enzyme Ba131, de telle sorte que le site de fin de transcription tR1 en 5' du RBS cll soit digéré puis on ajoute un adaptateur HinDIII et on isole le fragment HinDIII-Xbal contenant le RBS cll amputé de tR1 et les 357 premiers codons du gène de la sérum-albumine humaine. On combine ce fragment HinDIII-Xbal avec d'une part le fragment Xbal-EcoRI du plasmide pXL139 contenant la fin du gène de la sérum-albumine humaine et d'autre part le fragment EcoRI-HinDIII portant le promoteur P_L obtenu à partir du plasmide pUC8-P_L après destruction du site BamHI. On obtient ainsi le plasmide pXL324.

3

4. Construction d'un plasmide d'expression pour la "pseudo-pro-SAH"

Un fragment d'ADN est construit par hybridation de deux oligonucléotides synthétiques ayant la structure donnée dans la figure 6A. La séquence contient un codon de démarrage "ATG" suivi par les 6 premiers codons du gène cll du bactériophage lambda. Ce fragment possède une extrémité cohésive de type HinDIII et une autre extrémité cohésive de type Sall. Ce fragment synthétique est cloné entre les sites HinDIII et Sall du vecteur M13mp10 (J. Messing, Methods Enzymol., (1984), 101, p.20 et suivantes). Le DNA en forme réplicative purifié à partir de cellules infectées par le bactériophage résultant est utilisé dans l'étape suivante de construction.

Un fragment Sall-Bgill de 765 paires de bases provenant du plasmide pXL324 contenant le début du gène (ADNc) codant pour la SAH est cloné dans ce bactériophage recombinant. La souche de E.coli JM101 est infectée par ce nouveau bactériophage et le sumageant d'une culture de 5 heures est utilisé comme source de particules phagiques contenant l'ADN simple brin caractéristique des phages filamenteux de type M13. Ce simple brin sert ensuite de matrice pour une mutagénèse dirigée par oligonucléotide permettant de supprimer la séquence comprise entre le sixième codon du gène cll et le premier codon de la SAH mature (GAT) selon les méthodes décrites, par exemple, par J.P. Adelman et coll., DNA (1983), 2, p.183. L'oligonucléotide utilisé dans cette mutagénèse dirigée est décrit dans la figure 6B. Le phage résultant contient le début d'un nouveau gène fusionné. La structure de fragment d'ADN utilisé dans les constructions ultérieures est vérifiée par la méthode de séquençage enzymatique (F. Sanger et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, (1977), 74, p.5463).

Une reconstruction du gène complet codant pour la fusion "pseudo-pro-SAH" est ensuite effectuée. Un vecteur contenant un gène de résistance à l'ampicilline, une origine de réplication, un terminateur de transcription et une partie de l'ADNc codant pour la SAH est préparé à partir du plasmide pXL70 en traitant ce plasmide par les enzymes de restriction EcoRI et Pvull. Le fragment de 7200 paires de bases environ est purifié par électrophorèse en gel d'agarose et électroélution. Un fragment de 430 paires de bases contenant le promoteur P_L et le site d'accrochage sur le ribosome (RBS) modifié du gène cll est purifié à partir d'une digestion du plasmide "pXL324" par les enzymes EcoRI et Ndel par électrophorèse en gel de polyacrylamide et électroélution. Un fragment Ndel-Pvull de 200 paires de bases contenant le début du gène hydride cll-SAH est purifié à partir de la forme réplicative du bactériophage M13 recombiné modifié par mutagénèse <u>in vitro</u> décrite ci-dessus. Une réaction de ligation à trois partenaires a été effectuée. Le plasmide résultant est appelé "pXL462" (figure 7).

Le plasmide "pXL462" a été introduit dans la souche G819 par transformation. Cette souche est dérivée de la souche E103S (L. SIMON, Waksman Institute for Microbiology, Rutgers-The State University, Piscataway, N.J.,USA) par transformation avec le plasmide pRK248clts (H-U. Bernard et coll., Gene (1979), p.59 et suivantes). Ce plasmide est compatible avec "pXL462" et porte le gène cl du bactériophage lambda qui code pour un répresseur thermosensible du promoteur P_L. Ce répresseur devient en effet inactif au-dessus de 38,5°C. La souche obtenue porte le numéro G1398.

A partir du plascide pXL462, d'autres plasmides ont été construits où le promoteur P_L contenu sur un fragment de restriction EcoRI-HinDIII a été remplacé par différents promoteurs bactériens inductibles. La construction de ces plasmides a utilisé le site Xbal unique de pXL462 et une réaction de ligation à trois partenaires du type de celle décrite ci-dessus (voir figure 7). La présente invention ne dépendant pas du type de promoteur bactérien utilisé, seul le cas du plasmide pXL462 portant le promoteur P_L sera évoqué dans ce qui suit.

B. PRODUCTION DE cII-SAH PAR VOIE MICROBIOLOGIQUE

1. Culture et Induction

50

55

10

A partir d'un réisolaient de la souche G1398 sur une boîte de Pétri gélosée à base de milieu LB contenant 50 microgrammes/ml d'ampicilline (LBAp) préalablement incubée à 30°C, une préculture est diluée 100 fois dans le même milieu et la culture est incubée à 30°C avec agitation. Lorsque la densité optique lue à 610 nanomètres atteint 1.0 la culture est alors portée à 42°C pendant 90 minutes avec agitation.

2. Sonication, récupération de la cII-SAH

Le culot cellulaire collecté par centrifugation est resuspendu dans 1/30 de volumes de PBS (0,2 g/l KC1, 0,2 g/l KH₂PO₄, 8 g/l NaCl et 1,25 g/l Na₂HPO₄). Après incubation pendant 15 minutes à une température voisine de 20°C en présence de lysozyme de blanc d'oeuf à 1 mg/ml, la sonication des bactéries est effectuée à 0°C, par exemple, avec un sonicateur Branson (Modèle B30) en mode continu pendant deux fois six minutes avec refroidissement. La fraction insoluble est collectée par centrifugation à 12000 g à 4°C pendant 15 minutes puis lavée par du PBS et séchée sous vide à 30°C pendant 15 minutes.

3. Dénaturation, réduction et renaturation

Le culot de sonication contenant les produits insolubles provenant de 1 litre de culture est repris dans 4 ml de solution dénaturante et réductrice (6M guanidine-HCl, 0,1M KH₂PO₄ pH 7,5, 0,1M β-mercaptoéthanol). La suspension ainsi obtenue est agitée doucement en tube fermé à 4°C pendant 16 heures. Une solution presque limpide est alors obtenue .Un léger précipité insoluble est éliminé par centrifugation. Une dilution au 1/100 du sumageant est effectuée dans une solution de renaturation (50 mM Tris-HCl pH 8,5, 100 mM NaCl, 1 mM EDTA) et ce mélange est laissé à 4°C pendant 24 heures. La solution est ensuite centrifugée pour éliminer une opalescence blanchâtre. Le sumageant obtenu est concentré environ 100 fois par ultrafiltration (membrane à "cut-off" de 30.000 daltons ; par exemple en utilisant les unités d'ultrafiltration à usage unique Millipore CS-30), de nouveau clarifié par centrifugation puis dialysé contre un tampon phosphate (Na) 20 mM pH 7,5. La protéine fusion cll-SAH (pseudo-pro-SAH) ainsi obtenue est homogène à plus de 90 % d'après une analyse par électrophorèse sur gel de polyacrylamide SDS.

4. Conversion de la clI-SAH en SAH mature

Une solution de trypsine (préparée par exemple à partir de trypsine lyophilisée pour usage analytique commercialisée par Boehringer Mannheim) est préparée dans la solution de réaction. La cll-SAH est traitée à une concentration, par exemple de l'ordre de 1 mg/ml, avec une quantité de trypsine comprise entre 1/5000 et 1/1000 (rapport massique à la SAH) à 37°C pendant 30 à 60 minutes dans un tampon phosphate (Na) 50 mM pH 7,5, 50 μM CaCl₂.

5. Vérification de la coupure

25

30

35

50

55

Il est possible de suivre la réaction de conversion par la trypsine sur un gel de polyacrylamide non dénaturant (figure 8). A cause de la présence de plusieurs acides aminés chargés positivement dans l'hexapeptide N-terminal, la migration électrophorétique de la cII-SAH est plus lente sur ce type de gel que celle de la SAH native. Sur la figure 4, on peut voir que la SAH commerciale n'est pas codifiée de façon appréciable par la trypsine dans la gamme de concentrations utilisée. Par contre, la cII-SAH est convertie par l'action de la trypsine en une molécule qui co-migre avec la SAH commerciale. La séquence N-terminale de cette protéine modifiée par la trypsine a été examinée par dégradation de Edman et les résultats obtenus confirment bien que le site de protéolyse est situé après le dipeptide Lys-Arg, à la fin de la partie cII de la protéine hydride. La protéine ainsi générée possède l'acide aspartique comme résidu N-terminal; elle est donc identique à la SAH d'origine naturelle.

Dans la demande de brevet européen EP 86400618.4, publiée sous le numéro 200590, au nom de la demanderesse, a été décrite la construction du plasmide "pXL288". Après introduction dans une souche appropriée d'E.coli, ce plasmide (figure 9) permet l'expression à haut niveau d'une protéine hybride, non maturée in vivo, constituée par la fusion entre le peptide signal de la pénicilline G amidase (PAM) (EC 3.5.11; pénicilline aminohydrolase) de E.coli et la SAH mature.

Le plasmide "pXL288" est caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp de l'opéron tryptophane de E.coli en amont du promoteur de la PAM, le site de fixation des ribosomes du gène de la PAM, le codon d'initiation ATG et les nucléotides du peptide signal de la PAM fusionnés avec le gène de structure de la SAH.

L'extrémité N-terminale du peptide leader de la PAM contient une séquence de 5 acides aminés basiques. Cette basicité constitue une des caractéristiques générales d'un peptide signal de sécrétion (M.E.E. Watson, Nucl. Acids. Res., 12, p, 5145 et suivantes). Il a maintenant été trouvé que les 6 premiers acides aminés de ce peptide signal (Met Lys Asn Arg Asn Arg-, "PAM 1") peuvent jouer le rôle de séquence "pseudo-pro".

Dans ce but, les nucléotides correspondant aux acides aminés 7 à 26 du peptide leader de la PAM ont été supprimés afin de fusionner exactement la séquence "PAM1" à la séquence de la SAH mature en utilisant la technique de suppression dirigée par oligonucléotide décrite précédemment (figure 9). L'oligonucléotide per-

mettant de réaliser cette suppression est représenté par la figure 11A. La séquence modifiée est ensuite substituée dans le plasmide "pXL288" pour donner le plasmide "pXL641" dont la structure est la suivante : "EcoR1-Ptrp-Sall-[Promoteur PAM-RBS PAM-séquence nucléotidique codant pour PAM1]-gène SAH".

Deux dérivés de la séquence "PAM1" sont construits par mutagénèse dirigée par oligonucléotide, après sous-clonage dans le bactériophage M13mp18amIV, selon la méthode décrite par P. CARTER et coll., Nucl. Acids Res., 1985, 13, p.4431 et suivantes. Les oligonucléotides permettant de réaliser cette mutagénèse sont représentés dans les figures 11B et 11C. Après reconstruction, deux plasmides analogues au plasmide "pXL641" contenant les séquences codant pour "PAM2" (Met Lys Asn Arg Lys Arg-; plasmide "pXL740") et "PAM3" (Met Lys Lys Arg Lys Arg-; plasmide "pXL741") sont obtenus (figure 10).

Après introduction des plasmides "pXL641", "pXL740" et "pXL741" dans une souche appropriée de <u>E.coli</u> telle que <u>E.coli</u> 54125 (Collection de l'Institut Pasteur), on obtient des souches produisant respectivement les protéines hybrides PAM1-SAH, PAM2-SAH et PAM3-SAH à des taux de l'ordre de 5 à 10 mg/l de milieu pour une absorbance de 1 à 610 nm en opérant dans les conditions décrites dans la demande de brevet européen EP 86400618.4 (200590).

La protéine hybride se trouve dans la fraction insoluble du lysat cellulaire et peut être renaturée et partiellement purifiée selon les méthodes décrites précédemment. Chaque protéine hybride obtenue après renaturation peut être convertie en SAH mature par digestion ménagée au moyen d'une concentration optimisée de trypsine dans les conditions décrites précédemment.

Conformément aux dispositions du Traité de Budapest, ont été déposés au CBS à Baam (Pays-Bas) le 3 février 1987 :

- Un échantillon du microorganisme <u>E.coli</u> E103S (pRK 248 d^{ta}) contenant le plasmide pXL 462 (souche G-1398) sous le numéro CBS 143-87.
- Un échantillon du microorganisme E.coli B contenant le plasmide pXL 641 (souche G-2083) sous le numéro CBS 144-87.
- Un échantillon du microorganisme E.coli B contenant le plasmide pXL 740 (souche G-2146) sous le numéro CBS 145-87.
- Un échantillon du microorganisme E.coli B contenant le plasmide pXL 741 (souche G-2147 sous le numéro CBS 146-87.

Revendications

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

- 1. Procédé de préparation de la sérum-albumine humaine mature caractérisé en ce que :
- dans une première étape on prépare une protéine hybride contenant une extension peptidique N-terminale hydrophile de 5 à 8 acides aminés, et de préférence 6 à 7, terminée par un site de coupure par la trypsine, fusionnée avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, par culture d'une souche d'<u>E.coli</u> capable d'assurer le maintien d'un plasmide contenant la séquence nucléotidique codant pour ladite protéine hybride, dont l'expression est contrôlée par un promoteur bactérien inductible,
- dans une deuxième étape, on convertit la molécule dénaturée et insoluble ainsi obtenue en molécule renaturée et soluble, en utilisant une méthode de dénaturation et renaturation permettant un réarrangement des structures secondaire et tertiaire de la chaîne polypeptidique, et
- dans une troisième étape, on convertit cette protéine hybride par la trypsine en une protéine identique en structure primaire à la sérum-albumine humaine mature.
- 2. Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que les codons codant pour l'extension peptidique N-terminale sont choisis parmi les sept premiers codons du gène cll du bactériophage lambda et les six premiers codons du gène de la pénicilline amidase éventuellement transformés par mutagénèse dirigée.
- 3. Le plasmide "pXL462" déposé sous le numéro CBS 143-87 caractérisé en ce qu'il contient le promoteur P_L, le site de fixation des ribosomes du gène cll privé du signal de terminaison de la transcription tR1, le codon d'initiation ATG et les six premiers codons du gène cll fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine humaine mature.
- 4. Le plasmide "pXL641" déposé sous le numéro CBS 144-87 caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp suivi du promoteur de la pénicilline amidase, le site de fixation des ribosomes du gène de la pénicilline amidase et les six premiers codons du gène de la pénicilline amidase fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine humaine mature.
- 5. Le plasmide "pXL740" déposé sous le numéro CBS 145-87 caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp suivi du promoteur de la pénicilline amidase, le site de fixation des ribosomes du gène de la pénicilline amidase et les six premiers codons d'un gène de la pénicilline amidase modifié par mutagénèse dirigée codant pour le polypeptide Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine

humaine mature.

10

15

20

25

30

35

40

45

50

- 6. Le plasmide "pXL741" déposé sous le numéro 146-87 caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp suivi du promoteur de la pénicilline amidase, le site de fixation des ribosomes du gène de la pénicilline amidase et les six premiers codons d'un gène de la pénicilline amidase modifié par mutagénèse dirigée codant pour le polypeptide Met-Lys-Lys-Arg-Lys-Arg fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine humaine mature.
- 7. La protéine hybride comprenant une extension peptidique N-terminale hydrophile de 5 à 8 acides aminés, et de préférence 6 à 7, terminée par un site de coupure par la trypsine, fusionnée avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'<u>E. Coli</u> selon la revendication 1.
- 8. La protéine hybride selon la revendication 7 comprenant à l'extrémité N-terminale les sept premiers acides aminés de la protéine cll de bactériophage lambda, (Met)-Val-Arg-Ala-Asn-Lys-Arg, fusionnés avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'E.Coli capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL462" défini dans la revendication 3.
- 9. La protéine hybride selon la revendication 7 comprenant à l'extrémité N-terminale les six premiers acides aminés de la pénicilline amidase, Met-Lys-Asn-Arg-Asn-Arg, fusionnés avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'<u>E.Coli</u> capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL641" défini dans la revendication 4.
- 10. La protéine hybride selon la revendication 7 comprenant à l'extrémité N-terminale les six premiers acides aminés d'une pénicilline amidase N-terminale modifiée par mutagénèse dirigée, Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg, fusionnés à la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'E.coli capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL740" défini dans la revendication 5.
- 11. La protéine hybride selon la revendication 7 comprenant à l'extrémité N-terminale les six premiers acides aminés d'une pénicilline amidase modifiée par mutagénèse dirigée, Met-Lys-Lys-Arg-Lys-Arg, fusionnés avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'E.coli capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL741" défini dans la revendication 6.

Claims

- 1. Process for the preparation of mature human serum albumin, characterised in that:
 - in a first stage a hybrid protein is prepared containing a hydrophilic N-terminal peptide extension containing 5 to 8, and preferably 6 to 7, amino acids, terminated by a site for cutting with trypsin, which is fused with the peptide sequence of mature human serum albumin, by culture of a strain of E.coli capable of ensuring the conservation of a plasmid containing the nucleotide sequence coding for the said hybrid protein, whose expression is controlled by an inducible bacterial promoter,
 - in a second stage the denatured and insoluble molecule thus obtained is converted into a renatured and soluble molecule by using a denaturing and renaturing method permitting a rearrangement of the secondary and tertiary structures of the polypeptide chain, and
 - in a third stage this hybrid protein is converted by trypsin into a protein identical in primary structure to mature human serum albumin.
- 2. Process according to Claim 1, characterised in that the codons coding for the N-terminal peptide extension are chosen from the first seven codons of the lambda bacteriophage cll gene and the first six codons of the penicillin amidase gene, optionally transformed by directed mutagenesis.
- 3. The plasmid "pXL462" deposited under number CBS 143-87, characterised in that it contains the P_L promoter, the ribosome binding site of the cll gene deprived of the tR1 transcription termination signal, the ATG initiation codon and the first six codons of the cll gene fused with the structural gene of mature human serum albumin.
- 4. The plasmid "pXL641" deposited under number CBS 144-87, characterised in that it contains the Ptrp promoter followed by the penicillin amidase promoter, the ribosome binding site of the penicillin amidase gene and the first six codons of the penicillin amidase gene which are fused with the structural gene of mature human serum albumin.
- 5. The plasmid "pXL740" deposited under number CBS 145-87, characterised in that it contains the Ptrp promoter followed by the penicillin amidase promoter, the ribosome binding site of the penicillin amidase gene and the first six codons of a penicillin amidase gene modified by directed mutagenesis coding for the Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg polypeptide fused with the structural gene of mature human serum albumin.
- 6. The plasmid "pXL741" deposited under number 146-87, characterised in that it contains the Ptrp promoter followed by the penicillin amidase promoter, the ribosome binding site of the penicillin amidase gene and

the first six codons of a penicillin amidase gene modified by directed mutagenesis coding for the Met-Lys-Lys-Arg-Lys-Arg polypeptide fused with the structural gene of mature human serum albumin.

- 7. The hybrid protein comprising a hydrophilic N-terminal peptide extension containing 5 to 8, and preferably 6 to 7, amino acids, terminated by a site for cutting with trypsin, which is fused with the peptide sequence of mature human serum albumin, when it is produced by culture of a strain of E.coli according to Claim 1.
- 8. The hybrid protein according to Claim 7, comprising at the N-terminal end the first seven amino acids of the lambda bacteriophage cll protein, (Met)-Val-Arg-Ala-Asn-Lys-Arg, which are fused with the peptide sequence of mature human serum albumin, when it is produced by culture of a strain of <u>E.coli</u> capable of ensuring the conservation of the plasmid "pXL462" defined in Claim 3.
- 9. The hybrid protein according to Claim 7, comprising at the N-terminal end the first six amino acids of penicillin amidase, Met-Lys-Asn-Arg-Asn-Arg, fused with the peptide sequence of mature human serum albumin, when it is produced by culture of a strain of <u>E.coli</u> capable of ensuring the conservation of the plasmid "pXL641" defined in Claim 4.
- 10. The hybrid protein according to Claim 7, comprising at the N-terminal end the first six N-terminal amino acids of a penicillin amidase modified by directed mutagenesis, Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg, fused to the peptide sequence of mature human serum albumin, when it is produced by culture of a strain of <u>E.coli</u> capable of ensuring the conservation of the plasmid "pXL740" defined in Claim 5.
- 11. The hybrid protein according to Claim 7, comprising at the N-terminal end the first six amino acids of a penicillin amidase modified by directed mutagenesis, Met-Lys-Lys-Arg-Lys-Arg, fused with the peptide sequence of mature human serum albumin, when it is produced by culture of a strain of <u>E.coli</u> capable of ensuring the conservation of the plasmid "pXL741" defined in Claim 6.

Patentansprüche

10

25

30

35

50

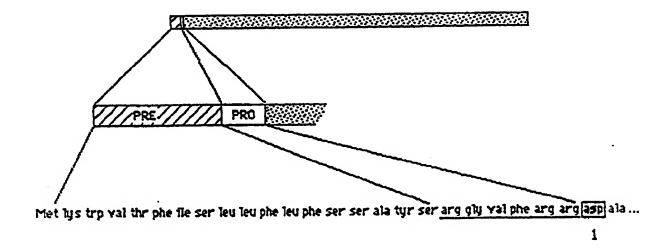
55

- 1. Verfahren zur Herstellung von reifem menschlichem Serum-albumin, dadurch gekennzeichnet, daß man in einer ersten Stufe ein Hybridprotein herstellt, das eine hydrophile N-endständige Peptidverlängerung von 5 bis 8, vorzugsweise 6 bis 7 Aminosäuren, abgeschlossen durch eine Trypsinschnittstelle, fusioniert mit der Peptidsequenz des reifen menschlichen Serumalbumins, herstellt durch Züchtung eines Stammes von E.coli, der den Bestand eines Plasmids zu gewährleisten vermag, das die für das Hybridprotein, dessen Expression durch einen induzierbaren bakteriellen Promotor regelbar ist, codierende Nukleotidsequenz enthält,
- in einer zweiten Stufe das so erhaltene denaturierte und unlösliche Molekül in ein renaturiertes und lösliches Molekül umwandelt, indem man eine Denaturierungs- und Renaturierungs-methode anwendet, die eine Umlagerung sekundärer und tertiärer Strukturen der Polypeptidkette ermöglicht, und
- in einer dritten Stufe dieses Hybridprotein mit Trypsin in ein Protein umwandelt, das in der Primärstruktur dem reifen menschlichen Serumalbumin identisch ist.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die die N-endständige Peptidverlängerung codierenden Codons aus gewählt sind aus den sieben ersten Codons des Gens cll des Bakteriophagen Lambda und den sechs ersten Codons des Gens von Penicillinamidase, gegebenenfalls transformiert durch gerichtete Mutagenese.
- 3. Plasmid "pXL462", hinterlegt unter der Nummer CBS 143-87, dadurch gekennzeichnet, daß es den Promotor P_L, die Bindestelle der Ribosomen des Gens cll, abgeschlossen durch das Transkriptionsterminationssignal tR1, das Startcodon ATG und die sechs ersten Codons des Gens cll, fusioniert mit dem Strukturgen des reifen menschlichen Serumalbumins, enthält.
- 4. Plasmid "pXL641", hinterlegt unter der Nummer CBS 144-87, dadurch gekennzeichnet, daß es den Promotor Ptrp, gefolgt vom Promotor der Penicillinamidase, die Bindestelle der Ribosomen des Gens der Penicillinamidase und die sechs ersten Codons des Gens der Penicillinamidase, fusioniert mit dem Strukturgen des reifen menschlichen Serumalbumins, enthält.
- 5. Plasmid "pXL740", hinterlegt unter der Nummer CBS 145-87, dadurch gekennzeichnet, daß es den Promotor Ptrp, gefolgt vom Promotor der Penicillinamidase, die Bindestelle der Ribosomen des Gens der Penicillinamidase und die sechs ersten Codons des Gens der durch gerichtete Mutagenese modifizierten Penicillinamidase, die für das Polypeptid Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg codieren, fusioniert mit dem Strukturgen des reifen menschlichen Serumalbumins, enthält.
- 6. Plasmid "pXL741", hinterlegt unter der Nummer CBS 146-87, dadurch gekennzeichnet, daß es den Promotor Ptrp, gefolgt vom Promotro der Penicillinamidase, die Bindestelle der Ribosomen des Gens der Penicillinamidase und die sechs ersten Codons eines Gens der durch gerichtete Mutagenese modifizierten Penicillinamidase, die für das Polypeptid Met-Lys-Lys-Arg-Lys-Arg codieren, fusioniert mit dem Strukturgen

EP 0 236 210 B1

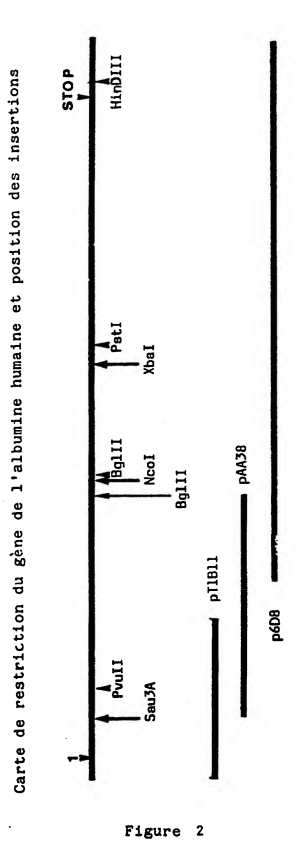
des reifen menschlichen Serumalbumins, enthält.

- 7. Hybridprotein, umfassend eine hydrophile N-endständige Peptidverlängerung von 5 bis 8, vorzugsweise 6 bis 7 Aminosäuren, abgeschlossen durch eine Trypsinschnittstelle, fusioniert mit der Peptidsequenz reifen menschlichen Serum-albumins, erhalten durch Züchtung eines Stammes von E.coli nach Anspruch 1.
- 8. Hybridprotein nach Anspruch 7, umfassend am N-endständigen Ende die sieben ersten Aminosäuren des Proteins cli des Bakteriophagen Lambda, (Met)-Val-Arg-Ala-Asn-Lys-Arg, fusioniert mit der Peptidsequenz des reifen menschlichen Serumalbumins, erhalten durch Züchtung eines Stammes von E.coli, der den Bestand des im Anspruch 3 definierten Plasmids "pXL462" zu gewährleisten vermag.
- 9. Hybridprotein nach Anspruch 7, umfassend am N-endständigen Ende die sechs ersten Aminosäuren der Penicillinamidase, Met-Lys-Asn-Arg-Asn-Arg, fusioniert mit der Peptidsequenz des reifen menschlichen Serumalbumins, erhalten durch Züchtung eines Stammes von E.coli, der den Bestand des im Anspruch 4 definierten Plasmids "pXL641" zu gewährleisten vermag.
- 10. Hybridprotein nach Anspruch 7, umfassend am N-endständigen Ende die sechs ersten Aminosäuren der durch gerichtete Mutagenese modifizierten Penicillinamidase, Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg, fusioniert mit der Peptidsequenz des reifen menschlichen Serumalbumins, erhalten durch Züchtung eines Stammes von E.coli, der den Bestand des im Anspruch 5 definierten Plasmids "pXL740" zu gewährleisten vermag.
- 11. Hybridprotein nach Anspruch 7, umfassend am N-enständigen Ende die sechs ersten Aminosäuren der durch gerichtete Mutagenese modifizierten Penicillinamidase, Met-Lys-Lys-Arg-Lys-Arg, fusioniert mit der Peptidsequenz des reifen menschlichen Serumalbumins, erhalten duch Züchtung eines Stammes von E.coli, der den Bestand des im Anspruch 6 definierten Plasmids "pXL741" zu gewährleisten vermag.

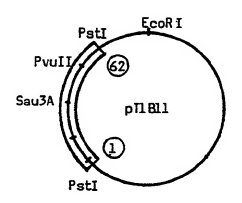


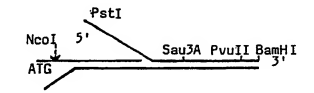
STUCTURE DE LA "PREPRO-SAH"

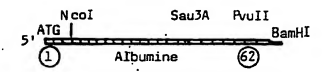
FIGURE L

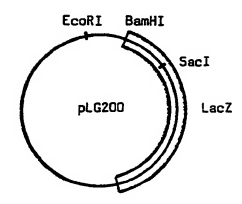


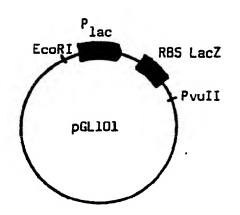
L'insertion du plasmide "pT1B11" s'étend au-delà de l'extrémité 5', Le chiffre 1 correspond au 1er acide aminé de 1'albumine humaine. vers la séquence de la proalbumine.

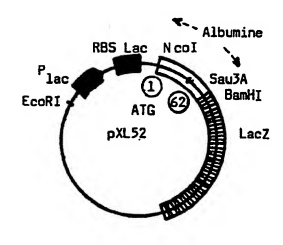












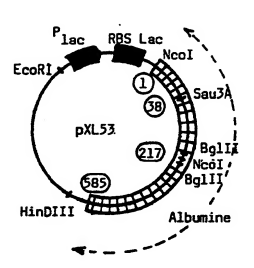
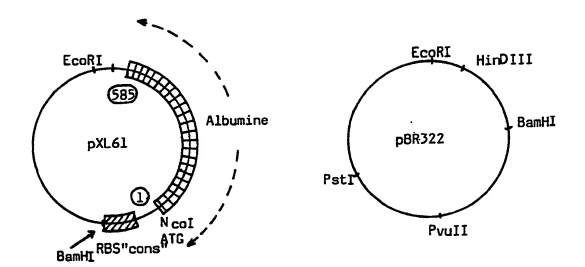


Figure 3



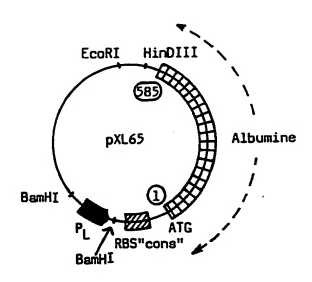
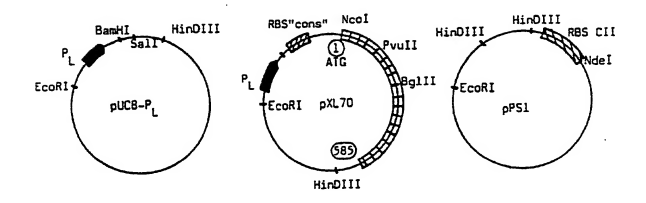
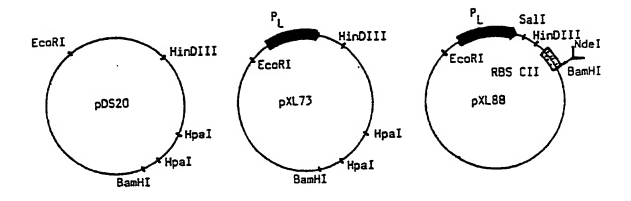


Figure 3.





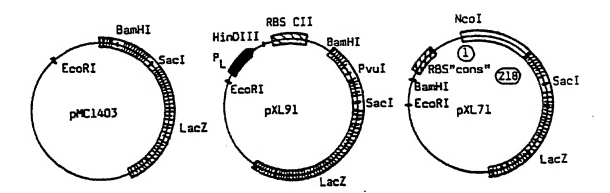
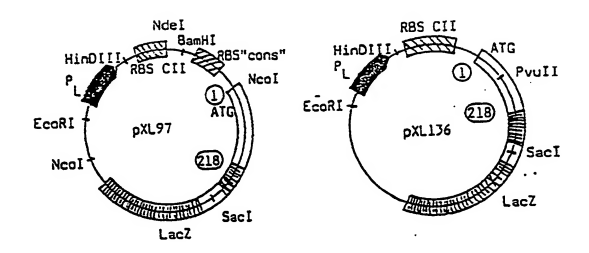


Figure 3



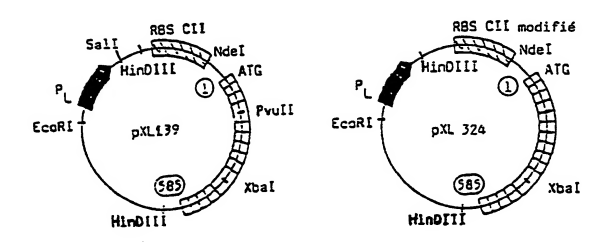


FIGURE 3

SEQUENCE DE L'INSERTION DE PXL53

10	20	30	9	0 0	09	70	8
EcoRI GAATICCICACICATIAGGCACCCC	TTAGGCACC	cccasscrrr	CAGGCTTTTACACATTTATGCTTCCGGCTCGTATGTTGTGGGAATTGTGAGCGG	ccrccccc	CGTATGTTG	TGTGGAATTGT	0909V0
CTTAAGGAGTGAGTAATCCGTGGGG	AATCCGTGG	GGGTCCGAAA	GTCCGAAAATGTGAATACGAAGGCCGAGCATACAACACACCTTAACACTGGCC	CGAAGGCCGA	CCATACAAC	ACACCTTAACA	CTCGCC

<u>IGGAATCCATGGATGCACACAGAGTGAGGTTGCTCCTCGGTTTAAAGATTTGCGAGA</u>			
•	crcarcegra	TAAAGATTT	98088
TATTGTTAAAGTGTGTCCTTTGTCCTTAGGTACCTACGTGTTCTCACTCCAACGAGTAGCCAAATTTCTAAACCCTCT	GAGTAGCCAA	MTTTCTAAA	ccrcr
GTGTTCTCACTCCAAC	GAGTAG	CCAP	SCAAATTTCTAAA

TCTTTTAAAGTTTCGGAACCACAACTAACGGAACGAGTCATAGAAGTCGTCACAGGTAAGTTTTTAATG AGAAAATTICAAAGCCTTGGTGTTGATTGCCTTTGCTCAGTATCTTCAGCAGTGTCCATTTGAAGATCATGTAAATTAG

320	CCCTT	GGGAA
310	ATCACTTCATA(ITTGTACACAACGACTACTCGACTTTTAACACTGTTTAGTGAAGTATGGGAA
300	AATTGTGACAA	TTAACACTGTT
290	TCAGCTGAA	AGTEGACTT
260	TGCTGATGAG	ACGACTACTC
270	AAACATGTGT	TTTGTACACA
260	GAATTTGCAA	CTTAAACGTT
250	TGAATGAAGTAACTGAATTTGCAAAACATGTGTGTGAGTCAGCTGAAATTGTGAGAATTGTGACAATCACTTCATACCCTT	AP TIADITTER TITGACTIA A A CETITI

ACTETETT TACT TACGA A GATEGIT TO THE TOTACT TAGGET TAGA GGGGGG TACCACT CTGGT CTCCAAC VACACT TGAGAGAAATGAATGCTTCTTGCAACACAAGATGACAATCCAAATCTCCCCCGATTGGTGAGGACCAGAGGTTGATGTGA

Figure 4 (suite)

TCCANANATITEGAGAAGAGCTTTCAAAGCATGGGCAGTAGCTCGCCTGAGCCAGAGATTTCCCCAAAGGTTTGCA AGGTTTTTAAACCTCTTTCTCGAAAGTTTCGTACCCGTCATCGAGCGGACTCGGTCTCTAAAGGGGTTTCGACTCAAACGT

CAGGGGGGGCTTGCCAAGTATCTGTGAAATCAAGATTCGATCTCCAGTAACTGAAGGAATGCTGTGAAAACCTG Gtcccgcctggaacggttcatatagacacttttagttctaagctagaggtcatttgacttccttaggacatttgag	w	690	006	910	920	930	940	950	096
GTCCCGCCTGGAACGGTTCATATAGACACTTTTAGTTCTAAGCTAGAGGTCATTTGACTTCCTTACGACACTTTTGGAG	CAGGGCG	SACCTTGCC	A	TGTGAAAAT	CAAGATTCGAI	rctccagt AA	ACTGAAGGA	ATGCTGTGAA	AAACCTC
	2200019	STGGAACGG	STTCATAG	ACACTTTTA	GTTCTAA GCT <i>(</i>	AGAGGTCATT	TGACTICCT	racgacactT	TTGGAG

970 980 990 1000 1010 1020 1020 1030 1030 1030 103	086	066	1000	1010 corecetee:	1020 GACTTGCCT1	TUSU CATTAGCGGG	TGATTIT
TGTTGGAAAAATGGGAGIGGAIIBLGGAAABIGGAAAAAAAAAAAAAAAAAA	GGACTGGATT	eccenne l'ai	TTTTACTACT	CTACGGACGA	CTGAACGGAA	GTAATCGCCG	ACTAAAA

1050 1060 1070 1080 1090 1100 1110 1120 1120 1120 1120 112	1060	1070 AAACTATGCT	1080 GAGGCAAAGG	1090 ATGTCTTCTT	1100 GGGCATGTT	1.110 Ittgtatgaat	1120 ATGCAAG
CAACTTICATTICCTACAAACGTTT	TACAAACGTT	TTTGATACGA	TTTGATACGACTCCGTTTCCTACAGAAGACCCGTACAAAAAAAA	TACAGAAGAA	CCCCTACAA	AAACATACTTA	TACGTTC

Figure 4 (suite)

	1290	1300	1310	1320	1330	1340	1350	1360
Fi	CAAAATTGTGAGCTTTTTGAGCAGCT	TTTTGAGGE	SCTTGGAGA	ltggagagtacaaattccagaatgcgctattagttcgttacaccaagaaalauu	AGAATGCGCT	ATTAGTTCGT	ТАСАССААБА	98618CC
gure	GTTTTAACACTCGAAAAACTCGTCGAA	AAAAACTCGT	rccaaccrcr	NACCTCTCATGTTTAAGGTCTTACGCGATAATCAAGCAATGTGGTTCTTTCATGG	TCTTACGCGA	TAATCAAGCA	ATGTGGTTCT	rrcatgg
4								
(suit	7	5 6 7	1390	1400	1410	1.420	1430	1440

CCAAGTGTCAACTCCAACTCTTGTAGAGGTCTCAAGAACCTAGGAAAGTGGCAGCAAATGTTGTAAACATCCTGAAG

GGTTCACACAGTTGAGGTTGAGACAYCTCCAGAGTTCTTTGGATCCTTTTCACCCGTCGTTTACAACATTTGTAGGACTTC

1/50

1740

1730

1720

1710

1700

1610	1.620	1630	1640	1650	1660	1.670	1680
ACGTTCCCAAA	GAGITIAATGET		GAAACATTCACCTTCCATGCAGATATATGCACACTTTCTGAGAAGGAGGAGAAAAAAAA	GCAGATATAT	GCACACTTTC	TGAGAAGGAG	А БАСЛАА
AAGGGTTT	atgcaaggtttctcaaattagga(CGACTTGTAA	CTTTGTAAGTGGAAGGTACGTCTATACGTGTGAAGACTCTTCCTCTCTGTTT	CGTCTATATA	CCTCTCAAAG	ACTCTTCCTC	rcrerrr

AGTTETTTGTTGACGTGAAGACTCGAACTTTGTGTTCGGGTTCCGTTGTTTTCTCGTTGACTTTCGACATACCTA TCAAGAAACAACTGCACTTGTTGAGCTTGTGAAGAGCCCAAGGCCAACAAAAAAAGAGCAACTGAAAGCTGTTATGGAT

1770	1780	1790	1800	1810	1.820	1830	1840
GATTTCGCAGCTTTTGTAGAGAGGTGCTGCAGGCTGACGAAAGGTAAGGAAACCTGCTTTGCCGAGGAGGGTAAAAAACTTGT	TTGTAGAGA	AGTECTECAAG	GCTGACGATA	АССАААССТС	CTTTGCCGAG	GAGGGTAAAA	AACTTGT
CTAAAGCGTCGAAAACATCTCTTCACGACGTTCCGACTGCTATTCCTTTGGACGACGGCTCCTCCCATTTTTTGAACA	AACATCTCT	rcacGacGTTC	ccactcctat	TCCTTTGGAC	GAAACGGCTC	crecentry	TIGNACA

Figure 4 (suite)

585	1850 1860 1870 1880 1890 1900 1910 1920	TGCTGCAAGTCAAGCTGCCTTAGGCTTATAACATCACATTTAAAAGCATCTCAGCCTACCATGAGAATAAGAGAAAAAAAA	<u> ACGACGTTCAGTTCGACGGAATCCGGAATATTGTAGTGTTTTTCGTAGAGTCGGATGGTACTCTTATTCTCTTTCTT</u>
	18	TGCTGCAA	ACGACGTT

	1930	1940	1950	1960	1970	1980	1990	2000
Fi	ATGAAGATCAAAAGCTTATTCATTCTGTTTTTTTTTTCGTTGTAAAGCCAACACCCTGTCTAAAAACATAAATT	SCTTATTCAT	rerettite.	TTTTCGTTG(BTGTAAAAGC	CAACACCCTG	TCTAAAAAC	ATAAATT
UILE	TACTTCTAGTTTCGAATAAGTAAGACAAAAAGGAAGCAACCACATTTTCGGTTGGGACAGATTTTTTTT	GAATAAGTA	AGACAAAAG	АААА БСААСІ	CACATTTCG	GTTGTGGGAC	AGATTTTTG	TATTTAR
4								
(eni								

GGGGGGGGGGGCGTCGTTGTTGTTGCACGCGTTTGATAATTGACCGCTT

GAA AAT IGT GAC AAA TCA CTT CAT ACC CTT TTT GGA GAC AAA TTA TGC ACA GTT GCA ACT

GLU ASN CYS ASP LYB SER LEU HIB THR LEU PHE GLY ASP LYB LEU CYB THR VAL ALA THR

TRADUCTION DU GENE DE L'ALBUMINE HUMAINE DANS PXL53

170	TTC	PIE	230	CAT	HIB	290	GCT	ALA	350
		NSV		GAT	ABP		TCA	SER	
	GAA AAT	0.10		GAN GAT	BT0		9V5	0.10	
	BNA	0.10		111	ाह		GCT GAT GAG	ALA ABP GLU	
	CGA	GLY		ננט	PRO		GCT	AL.A	
122	51.1	LEU	215	181	CYB	275	GTT	VOI.	: ::::::::::::::::::::::::::::::::::::
	GAT	ABF		CAG	GL.N		ACA TGT	CYS	
	ANA		•	CAG CAG	GL.N		ACA	TIIR	
	TIT AAA GAT	PIIE LYB		CTT			UUU	טרט ראפ	
	. 993	AKG		TOT	TYR LEU		GCA	N-A	
140	CA'T		200	CAG	61.11	260	1.1.1.	GLU PHE	320
	GCT	ALA HIB		CC.T	ALA GLH		GAA	CL.U	
	CTT	VAL.			ALA PIE		GTA ACT	VAL. THE	
	CAG GTT	GLU		GCC TTT	Q.10		GTA	VAL	
	ÁGT	SER		NTT	TIE		GAA	079	
125	AAG	LYB	185	TTG	LEU	245	NAT	A82	8 8 8
	CAC	SÍ		91.9	UAI.		91.9	VA!	
	PCA	νΓ·		TIG	I.EU		TTA GTG	LEU	
	GAT BEA CAE AAG ÁGT	ASP ALÀ HỊS LYB.SER (I)		are are	ALA LEU VAL LEU		GTA AAA	LYS	
	ATG	HE T		AAA	LYS		GTA	VAL	

Figure 5

410	AAT	ASH	470	GAG	079		530	THA	LEU	591	AAA	LYS
	AGA	ARG		CCA	PRU			TAC	TYR		GCT	AL.A
	GAG	079		AGA	ARG			AAA	LYS		1.1.	門后
	CCT	PRO		TTG GTG	VAL.	,		AAA	LYS		TTC	<u>ਰ</u> ਜ
	GAA	GFN		116	LEU			TTG	r.Eu		CTT	LEU PHE
395	CAA	GLN	455	CGA	ARG	,	513	1.1.1	PHE	575	CTC	
	GAC TGC TGT GCA AAA CAA GAA CCT GAG AGA	LYS		222	PRO			ACA			GAA	PRO GLU LEU
	GCA	AL.A		CTC	ren			GAG	GLU THR		ອວວ	PRO
	TGT	CYS		AAT	ASN			GAA	CFN		ລວຍ	ALA
	TGC	CYS		CCA	PRO			AAT	ASN		TAT	TYR
380	GAC	ASP	440	AAT	ASN		200	GAC	48₽	099	TIL	PHE
	GCT	ALA		GAC	ASP			CAT	SIH		TAC	TYR
	GAA ATG GCT	MET		GAT	ASP ASP			1.1.1	ALA PHE HIS		CCT	rRO
	GAA	CLU		AAA	L.YS			GCT	ALA		CAT	HIB
	GGT	GL.Y		CAC	SIH			ACT	THE		AGA	ARG
398	TAT	TYR	425	CAA	GLN		485	TGC	cys	545	GCC AGA AGA	ARG
	ACC	GLU THR TYR		rre	L.EU			ATG	MET		229	ALA ARG
	CGT GAA ACC	er n		TTC	PIE			ere	VAL		ATT	TLE
	CGT	ARG		GAA TGC	GLU CYS PHE LEU GLN			GAT	VAL. ASF		TAT GAA ATT	TYR GLU ILE
	CTT	LEC		GAA	CLU			GTT	VAL.		TAT	TYR

Figure 5 (suite)

650	116	1.EU	7.10	AAG	r.Ys	770	616	LEU	830	ACC	THR
J	CTG T	LEU L	7	CTC A	T nan	~	ວ ວອວ	ARG L	w	CTT 6	LEU 1
	i)	 		ن د	 			ر د			ا_ ك
	10	CYS		AGA	ARG		CCT	AL.A		CA	ASP
	GCA GCC TGC	ALA ALA		CAG	SLR		GCA GTA	ALA VAL		ACA GAT	THR
				AAA CAG	1. Y S		GCA	AL.A		GTG	VAL
989	AAA	LYS	695	ວວຍ	ALA LYS GLN	755	16G	TRP	815	TTA	LEU
	GAT			TCT	SER			ALA		AAG	
	GCT	ALA ASP		TCG			AAA GCA	LYS		TCC AAG	SER LYS
	CCT	AL.A		CCT	ALA SER		TTC	HT		GTT	VAL.
	CAA	SLN GLN		AAG				ALA		GAA	ALA GLU VAL
029	TGC	CYS	089	999	פרח פרג וגפ	740	AGA GCT	ARG	008	GCA	A. A
	TGT	CYS		GAA	GLU		GAA	GFN		TTT	PHE
	ACA GAA TGT	פרה		GAT	ASP		GGA	GLY		GAG	ALA GLU PHE
	ACA	THR		໑໑ຉ	ARG		. I. I.	PHE		GCT	AL.A
	1.1.1	PHE		CTT	LEU		AAA	LYS		AAA	LYS
209	J.39		665	GAA CTT	פרח	725	CTC CAA	St.N	785	ວວວ	PRO
	GCT	LYS ALA ALA		GAT	ASP		CTC	L.EU		TTT	PHE
	AAA	LYS		CTC GAT	LEU ASP		AGT	SER LEU		AGA TTT	ARG
	AGG TAT AAA GCT	TYR		CCA AAG	LYS		GCC AGT	ALA		CAG	GLN ARG PHE
	996	ARG		CCA	PRO		7.67	CYS	•	AGC	SER

Figure 5 (suite)

LYS ASN TYR

CYS

SER LYS ASP VAL

GL.U

VAL

ALA ASP PHE

AL.A

1.EU

SER

LEU PRO

TGC AAA AAC TAT

GTT

GAA AGT AAG GAT

GTT

GAT TTT

GCT

929

CCT TCA TTA

TTG

1025

CYS CCT 950 **TG1** GAC 890 ALA ABP ATG CYS MET ATC TGT GAA AAT CAA GAT TCG ATC TCC AGT AAA CTG AAG GAA TGC 939 C1.U GLU ARG GAT GAC AGG GAT SER LYS LEU LYS ASP ASP AAT ASN ASP GAA Crn 1055 935 GCT ALA 872 GAA GTG GLU VAL CYS GAA TGT SER GFN **၁၁**5 ILE AL.A TGC CAT GGA GAT CTG CTT ASP LEU LEU SER I.I.E GAA AAA CCT CTG TTG GAA AAA TCC CAC TGC ATT ASP CYS 980 920 GLN HIS GLY SER ASN HIB CI.U PRO LEU LEU GLU LYS CYS CYS CAC ACG GAA TGC CYS TLE **696** CL.U 045 TAT TYR TIR. AAG LYS SIII ALA VAL.

Figure 5 (suite)

1.130

1085

CCT	PRO	1190	AAG	LYS	1250	ccr	PRO	1310	664	GLY
CAT	HES	~		GT:	₩.	AAA	LYS	4	CTT	LEU
996	ARG	,	CTA GAG	LEU			FIE		CAG	N. TS
GCA AGA	ARG			THR -		GAA TTT	0.10		GAG	CLU GLN
GCA	ALA ARG) DOW	THE					111	PHE
TAT	TYR	1175	ACA TAT GAA ACC ACT	TYR GLU THR THR	1235	TTC GAT	VAL PHE ASP	1295	CTT	GLU LEU PHE
TAT GAA	ern	+-1	TAT (ryr (r-i	. 919	VAL.	=	GAG	Grn
TAT	TYR		ACA	TE .		AAA			TGT	CYS
TTG	LEU		AAG (. s.l.		TAT GCC AAA	TYR ALA LYS		AAT	
TTT	PHE		່ວລອ	ALA LYS		TAT	TYR		САА	GLN ASN
GGC ATG	GLY MET	1160		LEU	1220		CYS	280	AAA	LYS
299	GL.Y	 1	AGA CTT	ARG	 i	GAA TGC	ern	 !	ATC	ILE
TTG	PHE LEU		CTG	ren i		CAT	HIS		TTA	LEU
TTC	PH H		CTG	LEU		CCT	FRO		AAT	ASN
GTC	VAL		CTG						CAG	SL.N
GAG GCA AAG GAT	ASP	1145	GTA	VAL VAL LEU	1205	CCA GAT	ALA ABF	1265	CCT	PRO
AAG	LYS	rel		VAL.	+	L)	AĻA	 i	GAG	CLU
GCA	AL.A		TCT	SER			ALA ALA		GAA	GLU
GAG	ALA GLU ALA LYS ASP		TAC TCT GTC	TYR		TGT GCC	CYS		ATG GAA GAG	MET GLU GLU PRO
CC.T	AL.A		GAT	ASP.		19c	CYS		CTT	LEU

1370	TCA	SER	1430	AAA	S.Y."		1490
~ 4	CAA GTG	VAL		161	CYS		~
	CAA	GLN VAL		AAA TGT	CYS		
	GTA CCC	PRO		AAA	L.YS		
	GTA	ALA LEU LEU VAL ARG TYR THR LYS LYS VAL		AGC	ASN LEU GLY LYS VAL GLY SER LYS CYS		
1355	AAA	LYS	1415	299	GLY		1475
	AAG	S X 7	_	GTG	VAI		
	ACC	THR		AAA	LYS		
1340	TAC	TYR		GGA	GL.Y		
	CGT	ARG		CTA	LEU		
		VAL	1400	GTC TCA AGA AAC CTA GGA AAA GTG	ASM		1.460
- 1	GCG CTA TTA GTT	LEU		AGA	ARG		ri
	CTA	LEU		TCA	SER		
	GĊG	ALA		CTC	VAL		
	AAT	ASN		GAG	פרוז		
1325	CAG	SI.N	1385	GTA	VAL	•	1445
	AAA TTC CAG		-	CTT	THR LEU		
	AAA	LYS PHE		CCA ACT CTT	THR		
	TAC	TYR			PRO		
	SAC	grn		ACT	1HR		

1550 TTA TGT GTG TTG CAT GAG AAA ACG CCA GTA AGT GAC AGA GTC ACC AAA TGC TGC ACA GAA THR LYS CYS CYS THE GLU 1535 SER ASP ARG VAL LEU CYS VAL LEU HIS GLU LYS THR PRO VAL 1520 1505

HIS PRO GLU ALA LYS ARG MET PRO CYS ALA GLU ASP TYR LEU SER VAL VAL LEU ASN GLN

CAT CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT GCA GAG GAC TAT CTA TCC GTG GTC CTG AAC CAG

4610	ວວວ	PRO	1670	AAG	LYS		1730	GCA	AL.A	1790	TGC
16			16	GAG A			1,) gy	LYS /	-	29
	5	TYR UAL.			GLU			<u>ج</u>			<u>)</u> 5
ř	TAC			TCT	SER			S	FRO		A
•	ACA	THR		CTT	LEU			AAG	L.YS		GTA GAG AAG TGC
	GAA	GLU THR	 •	ACA CTT	THR			CAC	HIS		GTA
1595	GAT	ASP	1,655	16c	cys		1715	AAA	UAL LYS	1775	TTT
-	GTC	VAL.	- i	ATA TGC	II.E		••	919		••	GCT
	GAA	GEU		GAT				CTT	ren		GCA
	CTG	ren		GCA GAT	ALA ASP			CAG	VAL GLU		TTC
	CCA TGC TIT TCA GCT CTG GAA GTC GAT GAA ACA TAC GTT	ALA LEU GLU VAL			HIS			CAA ACT GCA CTT GTT GAG CTT GTG AAA CAC AAG CCC AAG			GCT GTT ATG GAT GAT TTC GCA GCT TTT
1590	TCA	SER	1640	ACA TTC ACC TTC CAT	<u>я</u> Ш		1700	CTT	ALA LEU	1760	GAT
— i	TTT	<u>주</u> 교	7-4	ACC	工工			GCA	ALA		ATG
	TGC	CYS		1.1 C	PHE			ACT	THR		GTT
	CCA	PRO		ACA	THE			CAA	N J S		GCT
	CGA	ARG		GAA	G1.U	٠		AAA	L.YS		AAA
1565		ARG	1625	CCT	ALA		1685	AAG	L.YS	1745	cTG
, - i	AAC	ASA		AAT	ABN			ATC	GLN TLE LYS		CAA
	91.9	VAL.		TTT	PHE			CAA			GAG
	TCC TTG GTG AAC AGG	LEU VAL ASN		AAA GAG TTT AAT GCT GAA	GLU PHE			GAG AGA CAA ATC AAG	ARG		ACA AAA GAG CAA CTG
	JCC	SER		AAA	LYS			GAG	OLU		ACA

THR LYS GLU GLN LEU LYS ALA VAL MET ASP ASP PHE ALA ALA PHE VAL GLU LYS CYS CYS

Figure 5 (suite)

	AGT	SER				
	GCA	AL.A				
	GCT GCA AGT	AL.A				
	GTT	VAL.		CCA		
	CTT	LEU		CTA		
	AAA	LYS	1895	AGC	•	
ŧ	GAG GGT AAA AAA CTT GTT	LYS		CAT CTC AGC CTA CCA		
	GGT	GLY		CAT		
	GAG	0.19		AAG		
	GAG (פרח		TAA		
7701	၁၁၅	AL.A	1880	ATT		
4	TTT	3HE	₩.	CAC		
	ACC TGC TTT GCC	THR CYS PHE ALA GLU GLU GLY LYS LYS LEU VAL ALA ALA SER		TAA CAT CAC ATT TAA		
	ACC	THE		TAA		
	GAA	CI N		TTA	LEU	
1802	AAG	LYS	1865	ນຄອ	GLY	
~	T O O	ASP LYS GLU	~	TTA	LEU	
	GAC	ASP		229	AL.A	
	GCT GAC GAT AAG GAA	LYS ALA ASP		CAA GET GGE TTA GGG	GLN ALA ALA LEU GLY LEU	
	AAG	LYS		CAA	GLN	

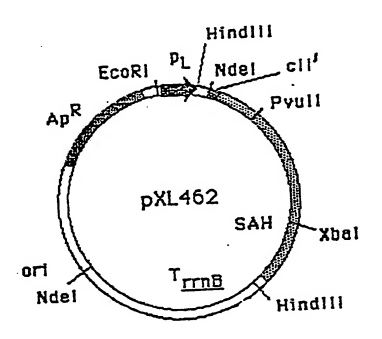
Figure 5 (suite)

A. Oligonucléotide codant pour les 6 premiers codons du gène cII

Met Val Arg Ala Asn Lys Arg 5'-AGCTTCATATGGTTCGTGCAAACAAACGCG-3' 3'-AGTATACCAAGCACGTTTGTTTGCGCAGCT.-5'

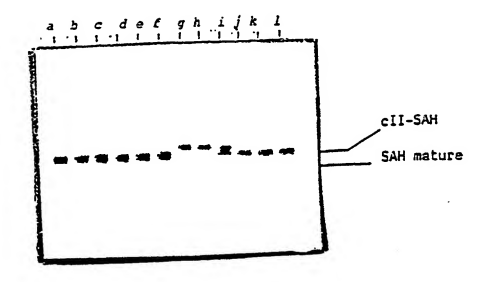
B. Oligonucléotide utilisé pour la Mutagénèse par délétion.

OLIGONUCLEOTIDES SYNTHETIQUES
EMPLOYES DANS LA CONSTRUCTION DE
LA cII-SAH



PLASMIDE D'EXPRESSION "PSEUDO-PRO-SAH"

Figure 7



```
a à f : SAE commerciale (sigma)
```

g 1 1 : cII-SAH d'origine microbiologique ("psaudo-pro-SAH)

```
a, g: pas de trypsine
```

b , h : 0,1 µg/ml trypsine

c , i : 0,2 µg/ml trypsine

d , j : 0,4 µg/ml trypsine

e, k : 0,8 µg/ml trypsine

f , 1 : 1,6 µg/ml trypsine

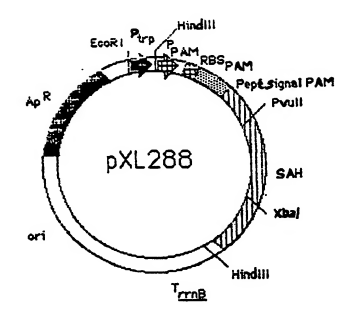
[SAH] lmg/ml, I heure d'incubation à 37°C.

analyse : gel de polyacrylamide 10 % non dénaturant.

Conversion de la cII-SAH en SAH mature

Figure 8

EP 0 236 210 B1



Plasmide d'expression de la fusion "Peptide signal PAM-SAH"

EcoRI GAATTCCCTGTTGACAATTAATCATCGAACTAGTTAACTAGTACGCAGGT Promoteur Tryptophone

Hindill
CGACCTGCAGCCAGCCTAGCTAGCTACTATCACTTCACCTGCCAGAGGATACA
Promoteur et Site de fixation des ribosomes de PAN

ATG TAT TAT TGG AGC TTR CCT GCA CTG GCT GAT GCA CAC AAG...
Het-Tyr Tyr Trp Ser Leu Pro Ala Leu Ala Asp Ala His Lys...
SAH......

Séquence des signaux d'expression et du début de la fusion "Peptide signal PAM-SAH" de pXL288.

EP 0 236 210 B1

A. SEQUENCES DES ACIDES AMINES DES DIFFERENTS SEGMENTS "PSEUDO-PRO"

cli-SAH:

MET YAL ARG ALA ASN LYS ARG-ASP

ATO OTT COT OCA AAC AAA COC BAT ..

as I SAH

PAM1:

MET LYS ASN ARG ASN ARG-ASP

ATG AMA MAT AGA MAT COT BAT

PAMZ:

MET LYS ASN ARG LYS ARG-ASP ATO AMA MAT AGA AMA COT BAT

PAM3:

MET LYS LYS ARG LYS ARG-ASP ATB AMA AMA ABA AMA COT BAT ...

B. MODIFICATIONS EFFECTUEES SUR PAM1

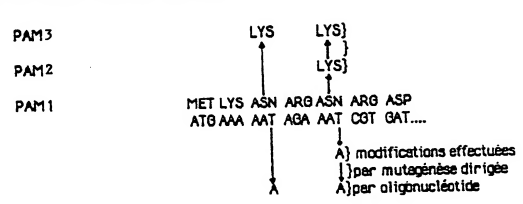


Figure 10

A. OLIGONUCLEOTIDE UTILISE POUR LA MUTAGENESE PAR DELETION POUR CONSTRUIRE PAM1 - SAH (pXL641)

B. OLIGONUCLEOTIDE UTILISE POUR LA MUTAGENESE DIRIGEE POUR CONSTRUIRE PAM2 - SAH (pXL740)

C. OLIGONUCLEGTIDE UTILISE POUR LA MUTAGENESE DIRIGEE POUR CONSTRUIRE PAM3 – SAH (pXL741)

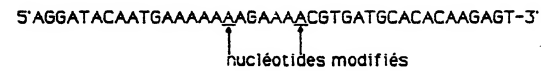


Figure 11

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.